

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search, Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

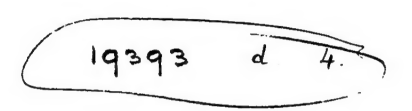
- + Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.



. . .



Dubl.

.

-



MOLEKULARPHYSIK

MIT BESONDERER BERÜCKSICHTIGUNG

MIKROSKOPISCHER UNTERSUCHUNGEN UND ANLEITUNG ZU SOLCHEN

SOWIE EINEM

ANHANG ÜBER MIKROSKOPISCHE ANALYSE

YON

Dr. O. LEHMANN

PROFESSOR DER ELEKTROTECHNIK AM KGL. POLYTECHNIKUM ZU DRESDEN.

ZWEITER BAND

MIT SO FIGUREN IN TEXT, 4 LITHOGRAPHIKTEN UND 1 CREGNOLITHOGRAPHIKTEN TAFEL.

LEIPZIG VERLAG VON WILHELM ENGELMANN 1889.



MOLEKULARPHYSIK

MIT BESONDERER BERÜCKSICHTIGUNG

MIKROSKOPISCHER UNTERSUCHUNGEN UND ANLEITUNG ZU SOLCHEN

SOWIE EINEM

ANHANG ÜBER MIKROSKOPISCHE ANALYSE

VON

Dr. O. LEHMANN

PROFESSOR DER ELEKTROTECHNIK AM KGL. POLYTECHNIKUM ZU DRESDEN.



ZWEITER BAND

MIT 249 FIGUREN IN TEXT, 4 LITHOGRAPHIETEN UND 1 CHEONOLITHOGRAPHIETEN TAFEL.

LEIPZIG
VERLAG VON WILHELM ENGELMANN
1889.

Alle Rechte, namentlich das Vebersetzungerscht, vorbehalten.

THE NEW YORS PUBLIC LIBRARY

APPRE LINES AND

INHALT.

Sei	Seife Seif	t m
IN Tunto-deEndo-wase confirming		8
III. Zustandsänderungen gasförmiger Körper.	2. Phosphoniumchlorid 3	5
•	3. Phosphoniumbromid 3	5
f. Expansionsvermögen	4. Ammoniumhydrosulfid I	H
a. Bewegung in Gasen	5. Cyanammonium 3	5
b. Diffusion	6. Carbaminsaures Ammoniak 3	5
c. Diffusion durch porüse Körper	6 7. Antimonehlorid und Phos-	
2. Chemische Verbindung 4	phorbromid	6
a. Verbrennung und Dissociation	8. Chloralhydrat 8	6
	9. Hydrate der Kohlensäure . 3	6
	40. Phosphorwasserstoffbydrat. 3	6
	14. Hydrat des Schwefelwas-	
		6
	48. Hydrat der schwesligen Säure 3	-
5. Bromwasserstoffsaures Amy-	b. Sublimation	•
	4. Cyansaure	-
	9. Phosphor 8	_
7. Aethylen 4	8. Cyan und Paracyan 3	_
8. Salpetersäure	8 4. Oxymethylen 8	_
	5 c. Mehrische Condensationspunkte 4	•
40. Jod, Brom und Chlor 4	d. Verwitterung 4	_
44. Ozon 4	5 4. Kohlenssurer Kalk 4	•
42. Koblensäure , . 4	2. Chlorsilberammoniak 4	-
	3. Quecksilberoxyd 4	-
44. Kali und Natron 4	K .	7
•	5. Iridiumoxyd 4	_
	6 6. Mangancarbonat 4 7. Sübercarbonat 4	-
		_
c. Rauch und Ruß		_
3. Verflüchtigung fester Kör-	*	8
	3 44. Kaltumcarbonat 4	_
	3 48. Ammoniumcarbonat 4	_

Iv Inhalt.

		Beite		9. Thonerde	Seite
	48. Sulfate von Calcium, Baryum, Strontium und Blei				
		48		10. Kieselerde	
	44. Jodirichlorid	49		11. Rothes Quecksilberjodid	
	15. Kupferoxyd	49	1	42. Kupfervitriol	
	16. Wasserhaltige Salze	49	(13. Stärke	
	1. Bittersalz	53		14. Eosin	
	2. Eisenvitriol	54	1	15. Torf	
	8. Gyps	56		46. Salmiakpulver	100
e.	. Feste Explosivkörper	59	ļ	17. Salpeter	100
	1. Schwarzpulver	60		18. Kalkspath	100
	2. Schießbaumwolle	64	1	49. Kobiensaures Blei	400
	3. Pikrate	65	i k	Gastösungen	224
	4. Chlorsaures Kali	65	"		
	5. Fulminate	65	1	a. Uebersättigte Gaslösungen	
	6. Silberoxalst	65		b. Chemische und physikalische	
	7. Jodstickstoff	65]	Absorption	124
	8. Diazobenzol	66	1	c, Dissociation von Flüssigkeiten	
f.	Verbrennung fester Körper	66		1. Chlorschwefel	
	Pseudosublimation	69	1	2. Bromwasserstoffsäure	137
ю.	1. Arsenwasserstoff	70	1	8. Untersalpetersaure	137
	2. Schweslige Säure	70	i	4. Bicarbonate ,	137
			İ	5. Ammoniaksalze	188
	8. Kohlenoxyd	70		6. Acetate	138
	4. Eisenchlorür	70	ł	7. Chlorcalciumlosung	
	5. Zinkoxyd	70		8. Chlorbydrat	
	6. Siliciumfluorid	70	_		
	7. Selen- und Tellurwasserstoff	74	6.	Verdampfung	189
	8. Zinnoxyd	74		a. Dampfspannung	189
	9. Zweifach Platinchiorid	71	;	b. Siedeverzüge	154
	40. Platinwasserstoff	72	7.	Condensation	454
	44. Kupfer	72	'	a. Dunstkörperchen	
	42. Schwefelkupfer	78		b. Nebelbildung	165
	43. Kohle	78	1	c. Wasserhaut	
	44. Eisenoxyd und Kobaltoxyd	74	i I		
			8.	Mehrfache Sättigungspunkte	487
A I	sorption durch feste Kör-		1	a. Erstarrungstension	187
	per	74		b. Transformationstension	192
ø.	Verbrennungspscudomorphosen	74	1	c. Verwitterungstension	195
	Diffusion von Gasen durch feste			d. Tension von Lösungen und Ge-	
	Körper	81	!	mengen	197
C.	Chemische Adsorption	83			
	Physikalische Adsorption	97	9.		200
u.				a. Anomalien der Compressibilität	
	1. Blei	99		und Ausdehaung	
		99		b. Continuität des Uebergangs	207
	8. Zinn	99		c. Kritischer Punkt von Gemengen	219
	4. Zink	99	,,	To the second	
	5. Kupfer	99	10.	Elektrische Entladungen.	
	6. Schwefel	100		a. Convektive Entladung	
	7. Kohle	100		b. Leuchtende Entladung	
	8. Manganhyperoxyd	100		I. Der elektrische Wind	226

Della	Seite
II. Positive und negative Ent-	h. Krystaliwachsthum 445
ladung	i. Lösung 424
III. Arten der leuchtenden Ent-	k. Schicht- und Mischkrystalle . 427
ladung	1. Schmelzen
IV. Einfluss der Entladungs-	m. Blektrolyse
intensität 254	n. Gasförmige Körper 458
V. Einßuss der Gasdichte 365	o. Verdampfung 474
VI. Einfluss der Form des Ge-	p. Elektrische Entladungen 476
fäßes	1 "
VII. Einfluss der Form der Elek-	2. Organismen 482
troden	a. Die organischen Formen 482
VIII. Einfluss des Abstandes der	b. Das Protoplasma und seine Be-
Elektroden 288	wegung 488
IX. Einfluss der Substanz der	c. Zelikern und Zelitheilung 505
Elektroden 301	d, Copulation and Befruchtung . 548
N. Elektrische Schatten 309	e. Beziehungen zwischen anorga-
X1. Einfluss elektrischer Körper 312	nischer und organischer
XII. Einfluss magnetischer Kör-	Natur
per 347	
XIII. Einfluss des Gases 320	Anhang.
XIV. Einfluss der Temperatur . 324	
XV. Einfluss der Strömungen	Ueber Krystalianalyse.
im Gase 325	4. Chemische Analyse 588
XVI. Chemische Wirkungen der	a. Mikrophysikalische Methoden . 538
Entladung \$27	4. Tetramethyldiamidotriphe-
	nylmethan
. Einwirkung des Lichtes auf	3. Diphenylnaphtylmethan 544
Gase	3. Triphenylmethan
Schluss.	4. Triphenylmethan mit Anilin 544
Schiuts.	5. ChlorwasserstoffsauresChry-
Molekulartheorien 340	soidin
a. Kräfte und Alome 340	6. Dinitropacakresol 514
b. Gravitation	7. Styphninsäure
c. Elektricität, Magnetismus und	8. Naphtalin 544
Licht	9. Nitrotoluidin 542
d. Cohasion, Elasticität u. Wärme 368	40. Dinitrotoluol 542
e. Krystallstruktur 376	44. Dinitrobrombenzol 542
f. Chemische Verbindung 394	42. Dinitrobrombenzol mit Ani-
g. Allotropie, Polymorphismus u.	lin
Isomerie 398	13. Metadigitrobenzol 542
1. Theorie der Allotropie 398	44. Cinchonin
11. Theorie der chemischen	45. Strychnin
Isomeric	46. Resorcin
III. Theorie des Polymorphis-	17. Phtalophenon 542
mus 404	48. Binitroorthokresol 542
IV. Theorie der Zwillingsstruk-	49. Salpetersaures Anilin 342
tur 406	20, Salpetersaures Paratoluidin 542
V. Theorie der physikalischen	21. Trinitrometakresol 542
Isomerie 409	22. Amidoazobenzol 542

VI Inhalt.

Seite	Betts
23. Toluylendiamin 542	48. Succinylobernsteinsäure-
24. Paraphenylendiamin 542	ester
25. Metaphenylendiamin 542	44. Dioxychinonparadicarbon-
26. Metaphenylendiamin mit	saureester 543
Wasser 542	45. Tetraoxybenzolparadicar-
27. α-Naphthol 542	bonsäureester 548
28. Peraphenylendiaminchlor-	b. Mikrochemische Methoden 546
hydrat 543	c. Vergleichende Krystallanalyse. 556
29. Nitroorthokresol-Silbersalz. 548	A. Schmelzprobe 558
30. Nitrat. des Nitroorthotolui-	B. Lösungsprobe 561
dins 543	
31. Sulfat des Nitroorthotolui-	2. Strukturanalyse 564
dins 548	a. Gesteine und Schlacken 564
32. Paraphenylchinolin 543	b. Schnee und Hagel 568
33. Orthoquecksilberditolyl 543	1. Schneekügelchen 569
84. α-Quecksilberdinaphtyl 548	3. Kiümpchen oder sandarti-
85. Orthoacettoluid 548	ger Schnee 57%
86. Orthosmidotoluolsulfosaures	3. Igelartige Klümpchen 579
Natrium 548	4. Wollige Klümpchen 378
37. β-Naphtylphenylamin 548	5. Nadeln
88. Metadichloracetanilid 548	6. Pyramiden
89. Amidonaphtelinsulfosaures	7. Plättchen
Natrium 548	8. Sterne
40. Nitroorthotoluidin 548	Nachträge und Berichtigungen 583
41. Amidokresol	Litteraturverzeichnis
42. Chinondihydroparadicarbon-	Sachregister
saureester	Autorenregister 685
QUARTES 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	same to make place to the control of the control

III. Zustandsänderungen gasförmiger Körper.

1. Expansionsvermögen.

a) Bewegung in Gasen.

Als Flüssigkeiten wurden solche Körper bezeichnet, welche keine Verschiebungselasticität, wohl aber Cohäsion besitzen. Den Gasen fehlt nicht nur die Verschiebungselasticität*, sondern auch die Cohäsion, ja in der Reget besitzen sie sogar eine negative Cohäsion, ein Bestreben sich auszudehnen, welchem sie folgen, soweit nur der dargebotene Raum und die Gravitationskraft es gestatten.

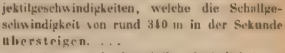
Die Definition der Cohäsion wurde auf das Faktum gegründet, dass bei Einwirkung eines bestimmten Zuges (auf feste oder flüssige Körper) ein Riss entsteht. Ein solches Faktum ist bei Gasen niemals beobachtet worden. Selbst bei den äußerst rapiden Deformationen, wie sie die Geschosse unserer modernen Schusswaffen zu erzeugen vermögen, zeigt sich, wie aus den höchst interessanten Versuchen von Mach und Wentzel (1885) hervorgeht, auch nicht die mindeste Spur, eines Risses. Die Luft wird, selbst bei Geschwindigkeiten, die die Schallgeschwindigkeit bedeutend übersteigen, vor dem Geschosse verdichtet, hinter demselben verdünnt, aber nirgends zeigt sich auch nur eine Andeutung einer Discontinuität. Zwischen der meist verdichteten Luftmasse und der meist verdünnten finden sich ohne Unterbrechungen in stetiger Folge alle übrigen Dichtigkeitsgrade.

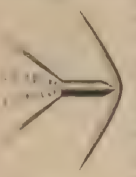
Neuerdings haben Mach und Salcher (1887) den Zustand der Luft in der Nähe eines sliegenden Geschosses nicht nur mittelst des Schlierenapparates untersucht, sondern sogar mit Hülfe der Photographie

^{*)} Abgesehen von den Hypothesen der Undulationstheorie I. pag. 243. Lehmann, Molekularphysik. 11.

bei Momentanbeleuchtung durch elektrische Funken photographirt. Fig. 376 zeigt schematisch die auf solchem Wege gewonnenen Resultate, deren Beschreibung ich mit einigen Kürzungen in den Worten der Autoren folgen lasse:

Eine optisch nachweisbare Verdichtung vor dem Projektil, beziehungsweise eine sichtbare Grenze derselben zeigt sich nur bei Pro-





hig. 376.

»Bei genügender Projektilgeschwindigkeit erscheint auf dem Bilde die Grenze der vor dem
Projektil verdichteten Luft ähnlich einem das
Projektil umschließenden Hyperbelast, dessen
Scheitel vor dem Kopf des Projektils und dessen Axe in der Flugbahn liegt. Denkt man sich
diese Curve um die Schusslinie als Axe gedreht, so erhält man eine Vorstellung von der
Grenze der Luftverdichtung im Raume. Aehnliche, aber geradlinige Grenzstreifen gehen von

der Kante des Geschossbodens divergirend und symmetrisch zur Schusslinie nach rückwärts ab. Aehnliche, aber schwachere Streifen setzen sich endlich an andern Punkten des Geschosses an. Alle diese Streifen schließen etwas kleinere Winkel mit der Schusslinie ein, als die Aeste der erwähnten Grenzlinie. Bei großerer Projektilgeschwindigkeit werden die Winkel der Grenzstreifen mit der Schusslinie kleiner.

Bei der größten bisher angewandten Geschwindigkeit tritt eine neue Erscheinung deutlich hervor. Der Schusskanal erscheint hinter dem Projektil mit eigentbümlichen Wölkehen erfüllt (Fig. 376), deren Bedeutung alsbald näher erortert werden soll.

Was nun die Erklarung dieser Resultate anbelangt, so ist dieselbe so einfach, dass Mach die Erscheinungen theilweise schon vorhersagen konnte.

Sei a b Fig. 377 ein stabförmiges, mit einer die Schallgeschwindigkeit übertreffenden Geschwindigkeit voranschreitendes Projektil. An der Vorderfläche a desselben werden beständig Luftverdichtungen erzeugt, wie von einem tönenden Stabe, welche in Kugelwellen sich im Raume ausbreiten. Hinter der Flache a finden sich deshalb unendlich viele solche Kugelwellen, deren Radius dem Abstande von a proportional zunimmt, so dass sie sich zu einer genau kegelformigen Welle, man, welche die einzelnen Kugeln tangirt, zusammensetzen. Wäre die Projektilgeschwindigkeit gerade gleich der Schallgeschwindigkeit, so wäre der Kegelwinkel genau 90°, je größer aber die Projektilgeschwindigkeit wird, um

so spitzer wird der Kegelwinkel, während dagegen umgekehrt Verminderung derselben unter die Schallgeschwindigkeit ein Fortschreiten der Wellen über a hinaus zur Folge hätte, womit die Erzeugung der Kegelwelle und überbaupt jeder Welle von bleibender Form unmöglich würde.

Achnliches gilt vom Ende b, wo die entstehenden Verdünnungswellen sich zu einer das Geschoss begleitenden Kegelwelle abp zusammensetzen

Aus der Große des Kegelwinkels kann, wenn die Geschossgeschwindigkeit bekannt ist, die Schallgeschwindigkeit abgeleitet werden und



Fig. 377

umgekehrt. Dass nun in Wirklichkeit der Kegelwinkel der vorderen Wellentläche nicht constant ist, sondern sich erst in großerer Entfernung vom Geschoss asymptotisch dem des hinteren Kegels nähert, beweist, dass dort die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellen nicht constant ist, sondern dass diese sich in dem Maße sehneller fortpflanzen, als der Grad der Verdichtung höher ist. In der That geht aus Versuchen von Regnault und Mach, sowie aus theoretischen Untersuchungen von Lagrange, Poisson, Stokes, Earnshaw, Riemann und Tumlirz hervor, dass die Schallgeschwindigkeit bei sehr starker Luftverdichtung die der gewöhnlichen Schallwellen erheblich übertrifft. In der Nähe der Vorderläche des Geschosses, wo die Verdichtung eine sehr hohe ist, wird also die Fortpflanzungsgeschwindigkeit sehr groß sein und sich in dem Maße, wie die Wellen im Raume fortsehreiten, also die Verdichtung abnungt, der normalen nähern.

Einige Schwierigkeiten bereitet die Erklarung der Wölkehen hinter dem Projektil. Die Autoren bemerken hiertiber:

Diese Wölkehen erscheinen fast regelmäßig und symmetrisch wie Perlen auf eine längs der Schusslinie gezogene Schnur aufgereiht und baben ganz das Aussehen der Wolkehen von erwärinter Luft, welche der elektrische Funke beim Durchschlagen der Luft zurücklässt, in weichen man, nach der Schlierenmethode beobachtend, deutlich Wirbelbewegungen erkennt.

Es ist auch sehr wahrscheinlich, dass hinter dem Projektil solche auf der Schusslinie aufgereihte Wirbelringe entstehen, weil die zunächst den hintern Theil des Projektilmantels umgebende Luft wegen der Reibung mit geringerer Geschwindigkeit in den luftverdunnten Schusskanal einströmt, als die die erstere einschließende Luft. Alle Bedingungen für das Auftreten von Wirbelringen sind hier gegeben, um so mehr, als bei gentigender Projektilgeschwindigkeit und gentigendem Projektildurchmesser am Boden ein wirkliches Vacuum entstehen kann, in welches hinein eine discontinuirliche Flüssigkeitsbewegung stattfindet.

Dass die Wirbelringe mittelst der Schlierenmethode, welche direkt nur Verschiedenheiten des Brechungsexponenten, nicht Bewegungen erkennbar machen kann, sichtbar werden, erklären die Autoren durch die Temperaturerbohung der in den leeren Raum einstrümenden Luft in Folge der Reibung an den Seitenflächen des Geschosses, welche einer ungefahren Schätzung nach genügend ist um eine Temperaturerhohung um etwa 17° C. zu erzeugen.

Was des Mheren das Verhalten der Gase bei Druck und Temperaturänderungen betrifft, so wird dasselbe (wenigstens, wie noch naher ausgeführt werden soll, wahrscheinlich, insoweit nicht nachweisbare chemische Umsetzungen eintreten, allein durch das Mariotte-Gay-Lussacsche Gesetz regulirt, welches aussagt, dass das Produkt von Druck und Volumen dividirt durch die Summe 273 + der in Gelsiusgraden ausgedrückten Temperatur stets den gleichen Werth besitzt. Da in jedem Lehrbuch der Physik dieses wichtige Gesetz ausführlich besprochen wird, erscheint es unnüthig, hier darauf weiter einzugehen.

b) Diffusion.

Zwei Elüssigkeiten in Contakt gebracht, bilden im Allgemeinen eine scharfe Grenze mit einer gewissen Oberflachenspannung. Nur wenn die Oberflachenspannung, wie früher gezeigt, Null ist, wird die Grenze verwaschen und die Elüssigkeiten mischen sich, entweder in beschranktem Verhaltnis, wenn durch die Bildung der Mischungen die Oberflächenspannung von Null verschieden wird oder in jedem Verhältnis, wenn dies nicht der Fall ist.

Werden zwei Gase gemischt, mogen sie auch zu ganz ungewöhnlich hoher Dichte, großer als die mancher Flüssigkeiten, comprimirt sein, so mischen sie sich stets in jedem Verhältnis, falls sie überhaupt indifferent bleiben und nicht etwa eine chemische Verbindung mit emander eingehen, die feste oder flüssige Mederschläge eines neuen körpers zur Folge hat. Auffallend ist die in manchen Fallen sehr geringe Diffusionsgeschwindigkeit der Gase. So fanden neuerdings Jawe in und Lamansky, dass Naphtagas sich mit Luft nur beim tüchtigen Durchschütteln mischt.

Temperatur und Druck resp. Volumen bleiben bei der Mischung dem Dalton'schen Gesetze zufolge unverändert und im Uebrigen erschemen sammtliche physikalische Eigenschaften der Mischung als arithmetische Mittelwerthe derjenigen der Componenten. Entscheidende Untersuchungen über die Gultigkeit des Gesetzes bei sehr hohen Gasdichten liegen allerdings noch nicht vor.

Nach den neuesten Untersuchungen von Guglielmo und Musina 1887' zeigt sich beim Mischen von Dämpfen d. b. leicht condensirbaren Gasen' und Gasen von gleichem Druck nur eine geringe Acuderung des Druckes, so dass also hier das Dalton'sche Gesetz nicht in aller Strenge Unltigkeit besitzt, wenn auch die Abweichungen nur sehr kleine sind.

Nach Andrews (1886, Indet bei Mischung von Stickstoff und Kohlensäure unter constantem Druck eine Verminderung des Volumens statt, insbesondere bei hohen Drucken, so dass das Dalton'sche Gesetz auch hier eine Ausnahme hätte, die aber vielleicht durch beginnende Condensation erklärt werden könnte.

Bei Besprechung der Diffusion von Flüss'gkeiten wurde darauf hingewiesen, dass Diffusion nothwendig einen inneren Bewegungszustand der heiden Medien voraussetzt. Gleiches gilt selbstverständlich auch bei Gasen. Man hat deshalb auch bei solchen der Brown schen Molekularbewegung vielfach in diesem Sinne Beachtung geschenkt, und sie als Beweis der inneren Strömung betrachtet, wie dies in A. Naumann. Thermochemie, 1882, pag. 30 näher ausgeführt ist.

Bodazewski 1881 und 1882 beobachtete tanzende Bewegung feiner Staubehen bei Salmiakrauch, Phosphorsäurenehel. Tabak- und Papierrauch, Dämpfen von Salz- und Salpetersaure. Die Vibrationen erreichten eine Amplitude gleich 30 bis 40 Durchmesser der Partikelehen. Ich selbst habe ebenfalts einige Beobachtungen hierüber ausgeführt und zwar bei eben entstehenden Niederschlägen von Salmiak, salzsaurem Dimethylamin und Triathylamin. Die dabei angewandte Methode war sehr einfach und gestattete die Beobachtung bei nahezu ruhendem Gase. Auf die Mitte eines großen Objekttragers wurde ein kleines Tropfehen Salzsaure gebracht. Nun bedeckte man das Ganze mit einem nicht zu kleinen flachen Uhrglas, die concave Seite nach unten und ließ um den Band dieses Uhrglases die ammoniakartige Verbindung herumfließen. Gewöhnliches Ammoniak ließerte kleine, fast kugelige Salmiakkrystallehen, welche zitternd über der Oberflache der Salzsaure sehwehten, langsam der herrscheuden under der Oberflache der Salzsaure sehwehten, langsam der Platte nieder-

ließen oder in dem Tropfen versanken und sich darin auflösten. Dimethylamin lieferte kleine Tropfehen, welche sich ebenfalls lebhaft bewegten; besonders zweckmaßig aber war Triathylamin, welches, gleichfalls Tropfehen erzeugend, den Vorgang wesentlich langere Zeit hindurch verfolgen ließ, als die beiden anderen. (O. L. 1885)

Es mag dahingestellt bleiben, ob und in wie weit die Bewegungen gewissermaßen ein Abbild des inneren Bewegungszustandes der Gase geben, wie ihn die neuere Gastheorie annimmt. Von anderer Seite wird dieser Auffassung energisch widersprochen, namentlich von v. Nägeli (1879).

c) Diffusion durch paröse Körper.

Durch eine zufällige Beobachtung von Dübereiner bei einer gesprungenen mit Wasserstoff gefüllten Glasglacke wurde man zuerst auf diese Erscheinung aufmerksam, welche später namentlich von Graham näber untersucht wurde. Ein sehr hübscher Vorlesungsversuch wurde von Wöhler angegeben und von De ville und Jamin 1856, vervollkommnet. Letzterer verschließt eine Thonzelle, wie sie für galvanische Batterien gebraucht wird, mit einem doppelt durchbohrten Stopsel, durch welchen ein kurzes Knierohr zum Einleiten von Wasserstoff und ein 3 Metes langes, vertikal abwarts gehendes Rohr eingesetzt sind. Das letztere taucht in gefürbtes Wasser. Wird die Zelle zunächst mit Wasserstoff gefüllt und der Gaszufluss abgesperrt, so sieht man das gefarbte Wasser bis etwa 2½, m in dem vertikalen Rohr hinaufsteigen, da der Wasserstoff rascher durch die Poren der Zelle entweicht, als die Luft nachdringen kann, so dass Unterdruck entstehen muss.

Louyet (1849) machte darauf aufmerksam, dass ein Wasserstoffstrahl mit Leichtigkeit ein Blatt ungeleimtes Papier durchdringt, ja dass er selbst durch Blattgold und Blattsilber hindurchdringt, ohne sich betrachtlich auszubreiten, so dass man hinter diesen Schirmen einen Platinschwamm durch Adsorption des Wasserstoffs wie beim Dübereiner'schen Fenerzeug zum Glühen bringen kann. Selbst hinter dünner Zinnfolie wurde noch eine Erwarmung von Platinschwamm beobachtet, dagegen bildete selbst die dünnste Glashaut ein undurchdringliches Hindernis. Letzteres wurde auch von Hagen (1849) und Bartoli (1884) bestäugt.

Dufour (1872 fand, dass stets eine Temperaturerhöhung an der Seite der porosen Wand stattlindet, durch welche das Gas eintritt, und eine Temperaturerniedrigung auf der entgegengesetzten Seite. Befindet sich auf der einen Seite trockene Luft, auf der andern feuchte, so geht immer die Diffusion von der trockenen zur feuchten Luft. Befindet sich auf der einen Seite heiße und auf der andern kalte Luft, so geht, wie Feddersen (1873) nachgewiesen hat, der Diffusionsstrom von der kalten

tur warmen Seite, wie es C. Neumann (1872) aus theoretischen Gründen gefolgert hat. Der Versuch wurde so angestellt, dass eine Glasröhre durch einen Pfropf aus porösem Material in zwei Abtheilungen getheilt und die eine Seite des Pfropfens erwarmt wurde. Au angesetzten engeren Robren mit Flüssigkeitsindex konnte das langsame Durchströmen der Luft deutlich verfolgt werden.

Schildlowsky (1886) benutzt die Diffusion trockener in feuchte Luft durch eine porose Thomplatte zur Herstellung eines Hygrometers. Wird ein mit feuchter Luft gefülltes Gefäß mit poroser Luft in trockene Luft gebracht, so steigt der Druck im Innern des Gefäßes. Wird dieses umgekehrt durch Schwefelsaure innen trocken gehalten und nun in feuchte Luft gebracht, so sinkt der Druck.

Eine Erklarung der ungleichen Diffusion durch Poren ist nur an der Hand der kinetischen Gastheorie möglich, worauf bier nicht naher eingegangen wird.

Ware die Brown'sche Molekularbewegung wirklich eine direkte Folge des inneren Bewegungszustandes in Gasen, dann konnte man vermuthen, dass sie im Innern der Poren und an der Oberfläche fester Körper modulertt erscheine. Man hat in der That eigenartige staubfreie Raume in der Nahe fester Körper beobachtet, deren Zustandekommen bis jetzt noch nicht aufgeklärt wurde.

Bei Experimenten über den in der Luft schwebenden Staub, welcher feicht im dunkeln Zimmer durch Einleiten von Sonnenlicht oder elektrischem Licht sichtbar gemacht werden kann, machte zuerst Tyndall 1870 die Beobachtung, dass über warmen Körpern Ströme von Luft aufsteigen, welche dunkel bleiben, also durch das Licht nicht erleuchtet werden und somit von Staub frei sein müssen.

Als heißen Korper benutzte Tyndall einen galvanisch erhitzten Plaundraht, dessen Temperatur sich durch Regulirung der Stromstarke bequem unnerhalb weiter Grenzen abandern ließ. Derselbe wurde in den Brennpunkt der durch eine große Linse concentrirten Strahlen einer elektrischen Lampe gebracht und man sah nun, sehon bevor Glübhitze eintrat, eine dunkle Luftschieht darüber aufsteigen, welche von der Seite gesehen als dunkler Streifen erschien, dessen Intensität großer war, als die der dunkelsten Fraunhofer schen Linien im Sonnenspoktrum und mit steigender Temperatur noch immer mehr zunahm.

Die Erklarung, welche Tyndall giebt, ist wortheh folgende

• Man denke sieh den Draht umgeben von der stauberfullten Luft, leh stelle mir nun vor. dass derselbe die Luft erhitzt und sie leichter macht, ohne in gleichem Maße die schwebende Materie leichter zu machen. Es ergiebt sieh daraus das Streben, einen Strom reiner Luft durch die stanberfullte Luft zu treiben. Man denke sieh die Bewegung rings um

den Draht. Wenn wir einen Querschnitt betrachten, so sehen wir die Luft an der Unterseite des Drahtes nach rechts und nach links ausweichen, in zwei Strömen beiderseits außteigen und sich wieder einwärts wenden, um den verhältnismäßig leeren Raum, der oberhalb des Drahtes entstanden ist, auszufüllen. Da nun alle neuzugeführte, mit Staub erfüllte Luft mit dem heißen Draht in Berührung kommt, so wird, wie eben gezeigt, zuerst die reine Luft zwischen den trägen Staubtheilehen hindurch getrieben. Letztere werden nachgerissen, vor den Staubtheilchen ist aber ein Streifen gereinigter Luft. Die beiden reinen Luftstreifen der Seitenstrome vereinigen sich nun oberhalb des Drahtes und indem sie die ibuen chemals angeborigen Staubtheilchen sich zur Rechten und Linken halten, bilden sie durch ihre Vereinigung den schwarzen Streifen, der bei dem Versuche beobachtet wurde. Dieser Prozess geht bestandig fort. liminer, sowie die stauberfüllte Luft den Draht berührt, wird die Vertheilung bewirkt und auf solche Weise ein beständiger dunkler Streifen erzeugt. Konnten die Luft und die Theilehen unterhalb des Drahtes durch die Masse desselben hindurch geben, so würden wir einen vertikalen Strom von Staubtheilchen, aber keinen dunkeln Streifen erhalten. Denn wenn auch die Staubtheilchen beim Aufsteigen zurückbieiben sollten, so würden sie doch im erwärmten Zustand dem aufsteigenden Strome folgen und so die Dunkelheit vernichten.«

Spätere Forscher, welche sich mit dieser Erscheinung beschäftigten, haben undess die Theorie Tyndall's nicht bestättigen können.

Lord Rayleigh (1881 wiederholte die Versuche derart, doss er die staubige Luft in ein Kästehen von der Größe einer Cigarrenkiste einschloss, um dadurch außere Luftströmungen abzuhalten. Drei vertikale Seiten des Kastehens bestanden aus Glas, die vierte, welche den Hintergrund bei der Beobachtung bildete, war geschwarzt. Zur Erzeugung des Rauches, der als staubige Luft diente, wurde vorzugsweise glimmendes Fließpapier benutzt. Die Beobachtungen Tyndall's konnten so sehr leicht wiederholt werden, und als weiteres wichtiges Resultat ergab sich, dass die Temperaturdifferenzen, welche genügen, die Erscheinung hervorzurufen, außerordentlich geringe sind. Es genügte z. B. ein Glasstab, der nur so warm war, dass man ihn ohne Schaden mit den Fingern berühren konnte. ja die dunkeln Streifen wurden soger durch kalte Korper 2. B. einen in einer Kältemischung unter dem Gefrierpunkt abgekühlten Glasstab hervorgerufen, nur entsprachen sie diesmal nicht einem aufsteigenden, sondern einem herabsinkenden Luftstrom und die Rander der Streifen erschienen heller, als bei Anwendung eines warmen Stabes.

Durch diesen Versuch ist jedenfalls ein von Frankland (1877) gemachter Erklarungsversuch, welcher die Erscheinung durch eine Verkleinerung der Staubkornehen in Folge der Verdampfung des absorbirten Wasserdampfes hinfallig gemacht, wenn allerdings auch das tjellerwerden der Rander bei kalten Strömen darauf hinweist, dass condensirte Flüssigkeit nicht ganz ohne Einflüss ist. Hierfür spricht auch ein späterer Versuch von Lodge, dass nämlich ein Strom von Tabaksrauch, welcher durch eine an einer Stelle erhitzte Glasröhre geleitet wird, an dieser Stelle zu verschwinden und hinter derselben von Neuem zu entstehen scheint. Rayleigh selbst glaubt die Erscheinung dadurch erklären zu konnen, dass die Staubtheilehen den Strömungslinien der Luft längs der Oberfläche des warmen körpers ihrer Trägkeit wegen nicht folgen können, sondern vielmehr durch die Centrifugalkraft getrieben, die nur für die flüssigen Körper gültigen hydrodynamischen Stromlinien verlassen.

Lodge und Clark vermutheten elektrische Wirkungen, konnten aber solche nicht nachweisen. Alterdings vermochten elektromotorische krafte von 50 bis 100 Leclanche-Elementen die Erscheinung insofern zu modifieren, als dadurch die dunkle Schicht verbreitert und verwaschen wurde, wenn der Stah positive Ladung erhielt, schmaler und schärfer begrenzt durch negative Ladung. Muthmaßlich ist aber diese Einwirkung lediglich auf eine ursprüngliche elektrische Ladung der Rauch-

theilchen zurückzuführen. Verdünnung der Luft, die indess nicht weit getrieben werden konnte, machte die Streifen ebenfalls breiter und verwaschener. Wurde ein kalter Stab einige Zeit beleuchtet, so ging schon nach Verlauf weniger Sekunden die ursprünglich abwärts gerichtete Strömung in eine aufsteigende über in Folge der erwarmenden Wirkung des Lichtes auf den Stah. Nach Ansicht dieser Forseher existirt der duukle Raum auch bei mangelnder Temperaturdifferenz und bildet dann eine allerdings nur sehr dunne, überall gleichmaßige Halle um den Körper; steigt die Temperatur so wird diese Holle nach oben mitgefithrt Fig. 378), sinkt die Temperatur, so tließt sie nach unten ab, in beiden Fällen sich continuirlich ergänzend. Die Natur des



Fig. 878.

Korpers selbst, sowie des in der Luft enthaltenen Staubes ist dabei durchaus gleichgültig, wie durch zohlreiche Versuche festgestellt wurde. Die Dicke der dunkeln Hülle betragt durchschnittlich imm, kann aber bis zu 3 min wachsen. Bei Holzkohle ist sie, wenn die Temperaturdifferenz nur durch die Erwärmung in Folge des elektrischen Lichtes erzeugt wird, etwa 0,5 mm.

Feuchte oder mit flüchtigen Flüssigkeiten getränkte Körper geben, wie zu erwarten, weit größere dunkle Räume. Lodge vermuthet, dass die Erscheinung in ähnlicher Weise zu erklären sei, wie die Radiometererscheinungen.

Aitken, welcher im Jahre 1884 das Phänomen von Neuem untersuchte, zeigt, dass es bei kalten körpern sehr bald ein Maximum erreicht, indem mit zunehmender Temperaturerniedrigung die Geschwindigkeit des absteigenden Luftstromes immer größer und die Dicke des schwarzen Streifens geringer wird. Er zeigt ferner, dass die Staubtheilchen von erhitzten Flachen abgestoßen werden, was der Theorie von Lodge entsprechen würde, doch hält er die Erscheinung für eine complicirte und glaubt, dass auch die Gravitation wenigstens bei Bildung der abwärts gerichteten Streifen mit in Betracht gezogen werden müsse, indem sie die Theilchen zur Ablogerung auf dem kalten Körper zwingt. Außerdem aber zeigte er, dass kalte Korper die Eigenschaft haben, den Staub anzuziehen, und es gelang ihm sogar hierdurch, indem er über die aufsteigenden Streifen eine kalte Glasplatte bielt, dieselben darauf zu fixiren, indem sich die Glasplatte allmäblich mit Staub bedeckte, auf Stelle des staubfreien Streifens dagegen davon frei blieb.

Wurden zu beiden Seiten eines heißen Platindrahts, etwa 1 mm von diesem entfernt, kalte Glasplatten aufgestellt und Magnesiumrauch hindurchgeleitet, so wurden die Magnesiumtheilchen, sowie sie in die Nahe des erhitzten Drahtes kamen, lebhaft abgestoßen und gegen die Glasplatten geschleudert, wo sie haften blieben, so dass der Luftstrom ther dem Draht von Rauchtheilchen fast völlig frei war.

2. Chemische Verbindung.

a) Verbrennung und Dissociation von Gasen.

Bei der Betrachtung der Diffusion wurde vorausgesetzt, dass keine chemische Verbindung der sich mischenden Gase eintrete. Ganz ähnlich wie bei den früher besprochenen Flüssigkeitsmischungen erscheint indess auch hier der Fall möglich, dass die Mischung entweder sofort oder allmahlich von einer chemischen Umsetzung der Gasmasse gefolgt sei, welche zur Bildung eines joder mehrerer neuen Korpers führt, der selbst wieder ein Gas oder eine Flüssigkeit oder ein fester körper sein kann. Wir beschäftigen uns zunächst unt dem ersten dieser drei Fälle.

Dass eine chemische Umsetzung eintritt, wird sieh theils durch Aendert der physikalischen und chemischen Eigenschaften, theils durch Ac Druckes Volumens oder der Femperatur kundgeben, wie sie durch geanderte Dichte und Wärmetönung verursacht werden. Während nun die chemische Umsetzung von Flüssigkeiten nur in relativ geringen Maße von der Temperatur abhangig ist, wachst die Umsetzungsgeschwindigkeit hei Gasen außerordentlich stark mit steigender Erwärmung, und zwar ist schon die durch den chemischen Prozess selbst frei werdende Wärme ausreichend, zu bewirken, dass die meisten Reaktionen mit zunchmender Beschleunigung unter Bildung einer stark erhitzten Contaktzone Flamme, oder, falls die Gase bereits zuvor gemischt waren, unter Explosion verlaufen.

Erhitzt man also ein Gemisch reaktionsfahiger Gase, so ist es im Allgemeinen nicht moglich, einen stationaren chemischen Prozess durch successive Temperaturerhöhung einzuleiten, sondern sohald überbaupt die Heaktion begonnen hat, setzt sie sieh mit gesteigerter Refugkeit von selbst fort und die Temperaturregulirung wird unmöglich.

Nach Bottger 1879 entzündet sieh z. B. ein Gemenge von Sauerstoff und Schwefelkohlenstoffdampf schon beim Emgießen von flüssigem Zum bei 228°. Da moglicherweise das Zinn bierhei selbst, wenigstens im ersten Momente, an der Reaktion theilminnt, müsste allerdings ein reiner Versuch in der Weise ausgeführt werden, dass man die beiden tase isoliet erhitzte und dann einander entgegen ausstromen fieße.

Bei Anstellung derartiger Versuche beobachtet man nun stets das Entstehen einer mehr oder minder langgestreckten Flamme, woraus zu sehhelben ist, dass die Steigerung der Heftigkeit des chemischen Prozesses eine gewisse Grenze erreicht. Ist diese Temperatur eingetreten, so tritt ein Gleichgewichtszustand ein, der erst wieder gestort wird, wenn durch Strahlung und Leitung die Warme in die Umgebung entweicht. In der That hat man in zahlreichen Fällen beobachten konnen, dass die Reaktion bei Steigerung der Temperatur über die sogenannte Dissociationstemperatur rückgängig wird.

Es ist dies nicht so zu verstehen, dass ahnlich wie bei Imwandtung enantiotroper Modifikationen bei einer bestimmten Temperatur eine Imkehr des Prozesses stattlindet, sondern es treten, wie bei den Gleichgewichtszuständen bei Flüssigkeitsgemischen erörtert, zwischen zwei Temperaturgrenzen Gleichgewichtszustände zwischen der Verhindung und ihren Zersetzungsprodukten ein, derart, dass bei der unteren Grenze die erste, bei der oberen die letzteren allein vorhanden sind und bei einer gewissen mittleren Temperatur, welche man als eigentliche Dissociationstemperatur betrachtet beide in gleichen Meugen. In wie weit sich die Reaktionsgeschwindigkeit, ihre Aenderung mit der Temperatur und den wirkenden Massen, sowie der jeweils eintretende Gleichgewichtszustand aus den Prinzipien der mechanischen Warmetheorie und aus Molekulartheorien erziebt, kann hier nicht naher erortert werden. Es wird dies-

bezäglich auf Ostwald's Verwandtschaftslehre, pag. 733 u. ff. verwiesen.

Zur Beurtheilung eintretender Dissociation können theils dieselben Mittel dienen, welche überhaupt den Eintritt einer chemischen Umsetzung erkennen lassen, theils kann man auch von der Eigenthümlichkeit der Dissociation bei Gasen, dass die Umwandlungsgeschwindigkeit mit sinkender Temperatur nicht immerfort wächst, sondern allmählich ein Maximum erreicht und dann wieder abnimmt"). Gebrauch machen und durch sehr rasche Abkühlung des erhitzten Gases den Produkten der Dissociation die Müglichkeit entziehen, sich wieder zur ursprünglichen Verbindung zu vereinigen.

Nachstehend folgen einige Beispiele von Dissociation **.

1) Wasserdampf. — Als Grove [847] gelegentlich geschmolzenes Platin in kaltes Wasser tropfen ließ, machte er die interessante Beobachtung, dass die dahei entstehenden Dampfblasen sich bei der Abkühlung nicht wieder vollig eundensirten, sondern ein permanentes Gas, bestehend aus Wasserstoff und Sauerstoff in dem Mischungsverhältnis, wie sie das Wasser zusammensetzen, übrig blieb.

Durch dieses einfache Experiment wurde H. St.-Claire Deville *** (1857) zu weiteren Nachforschungen veranlasst und schließlich zur Entdeckung der Dissociation gefeitet.

Deville (1867) selbst schreibt hierüber: La simple experience de Grove: elle est, en effet, le point de depart de mes travaux et elle est si consolante, que jaurais pu men contenter. Mais j'ai multiplie a tel point les experiences de dissociation, que le doute ne peut plus exister pour personne.«

Obschon nun aber Deville große Mengen von geschmolzenem Platin in Wasser eingoss, so war die Ausbeute an Knallgas immer nur eine geringe. Reichlicher erfolgte die Zersetzung, als Wasserdampf mit großer Geschwindigkeit durch ein mit Kalkstücken gefülltes und auf intensiver Weißgluth gehaltenes Rohr geleitet wurde. Am vollkommensten aber gelang der Nachweis, als eines der beiden Zersetzungsprodukte während des Dissociationszustandes entfernt wurde, so dass Rück-

^{*,} Vielfeicht steht diese Ersebeinung in Beziehung zu der bereits bei Umwandlung enantiotropei Medifikationen bervorgehobenen analogen Erscheinung, sowie der Lebersattigung von Losungen und der Bildung amorphee Korper. Aufklarung durfte die Anwendung des Entropieprinzips bringen,

^{**!} Im Jahre 4875 führte ich auf Veranlassung von Prof. kundt damals in Straßburg eine Arbeit über Dissociation für das Oberlebrerexamen aus. Nachstehendes ist theilweise dieser meht veröffentlichten Arbeit eutnommen.

^{***} Sur la dissociation on décomposition spontance des corps sous l'influence de la chaleur, Compt. rend. 45, 1857.

bildung des Wassers hei der Abkühlung des Gases unmöglich wurde. So ließ sich z. B. der Sauerstoff durch geschmolzenes Silber entfernen, welches denselben in der Hitze begierig absorbirt. Da man indess hierbei auch eine chemische Wirkung auf den Wasserdampf vermuthen konnte, so wiederholte De ville den Versuch mit Bleiglatte, einer leicht reducirbaren Substanz, und zwar ganz mit dem erwarteten Erfolge. An den heißeren Stellen nahm die Bleiglatte Sauerstoff auf, an den kalteren wurde sie durch den noch übrigen Wasserstoff reducirt.

Der umgekehrte Fall, die Entfernung des Wasserstoffs, konnte durch Diffusion erzielt werden, indem man den Wasserdampf durch eine porose Thonrobre hindurchleitete, welche von einem weiteren auf hohe Temperatur gebrachten glasirten Porzellanrobr umgeben war, durch welches kohlensäure hindurchgeleitet wurde. Der Wasserstoff diffundirte in die kohlensaure und umgekehrt diffundirte ein Theil der letzteren in das porose Robr, so dass aus diesem statt Wasserdampf fast reine Kohlensaure austrat.

2 Untersalpetersaure. - Dieses Gas zeigt die Eigenschaft, mit steigender Temperatur sich immer dunkler zu färben, wahrend gleichzeitig die Dichte rasch abnimmt. Bereits Wurtz erklärte diese Erscheinung durch Zersetzung und Salet 1868 brachte hierfür einen experimentellen Beweis, indem er aus den beobachteten Dichten, sowie den theoretischen von No. 7 = 16 und des Zersetzungsprodukts NO. = 23 den Dissociationsgrad bei verschiedenen Temperaturen, ferner unter der Annahme, dass N_1O_1 farbles and our NO_2 getärbt sei, die Dicken von verschieden warmem Gase, welche gleiche Intensität der Farbung zeigen, berechnete und alsdann letztere experimentell bestimmte. Hierzu dienten zwei an den Enden nut planparallelen Glasplatten verschlossene Hohren, die mit dem Gase gefüllt wurden und von welchen die eine auf constanter Temperatur gehaltene auch constante Länge hatte, während die andere, heizbare, sich ausdehnen und zusammenschieben ließ, bis bei der Durchsicht gleiche Farhe wie in der ersteren wahrgenommen wurde. Mit Hülfe zweier nebeneinander gestellter rechtwinkliger Prismen wurden daber die beiden gefärbten zu vergleichenden Farben dicht nebeneinander gebracht. Die Uebereinstimmung zwischen Beobachtung und Rechnung war befriedigend. Die Dichteanderungen wurden mehrfach geproft, so von Play fair und Wanklyn 1862, R. Muller 1862) und Deville und Troost (1867), Naumann (1878), Guldberg und Waage (1879) und insbesondere in neuester Zeit E. und L. Natanson 1885 und 1886). Die Dissociation erstreckt sich hiernach hauptsachlich auf das Temperaturintervall 100° bis 150°.

Im Allgemeinen, doch nicht ganz genau, entspricht der Verlauf derselben der theoretischen Formel. Bezüglich des Einflusses von Druck auf die Dissociation faud sich, dass derselbe um so kleiner wird, wenigstens bei Drucken unter einer Atmosphäre, je höber die Temperatur ist.

3) Phosphorpentachlorid. — Bereits Cahours [1847] hatte anormale Dampfdichte beobachtet, Wanklyn und Robinson constatirten ahnlich wie bei Schwefelsaure durch Diffusion eine Spaltung in Phosphortrichlorid und Chlor. Als nämlich nach 45 Minuten langer Diffusion in CO_2 -Atmosphare bei 300" der Rückstand untersucht wurde, hatte er die Eigenschaft erhalten. Sublimat zu reduciren, musste also Phosphortrichlorid enthalten, und ebenso ließ sich im oberen Ballon durch Jodkaliumkleister freies Chlor nachweisen.

Deville (1866) füllte von zwei gleichen an den Enden durch planparallele Glasplatten versehlossenen Röhren die eine mit gleichen Theilen Luft und Chlor, die andere mit Phosphorpentachlorid und erhitzte sie neben einander in demselben Oelbad. Allmählich sah man die Farbe des Gases in der letzteren Röhre immer intensiver werden und sich der des anderen Gases nähern, je höher die Temperatur des Bades anstieg.

4) Quecksilberjodid. — Nach Deville (1866) lässt sich die Dissociation bei diesem Stoffe sehr schön demonstriren, wenn man ihn in einem kleinen Glasballon vollständig zum Verdampfen bringt und dann die Temperatur noch höher steigert. An den Wänden, wo die Dissociationstemperatur zuerst erreicht wird, sieht man Ströme von violettem Dampf aufsteigen, welche farblos werdend in der Mitte wieder berabsinken, indem dort, wo die Temperatur niedriger ist, der freigewerdene Juddampf mit dem Quecksilberdampf sich wieder vereinigt.

Troost 1884 findet, dass der Dampf von Quecksilberjodid ber 750 mm Druck und 665" eirea 0,2 Theile dissociirtes Salz entbält.

5 Bromwasserstoffsaures Amylen. — Wurtz 1865 und 1866 schloss auf die Ibssociation dieses Gases aus den beobachteten Anomalien der Dampfdichte und aus der Warmetonung beim Zusammentreten der Dampfe von Bromwasserstoff und Amylen. Erfolgte nämlich die Verlundung bei 1200 — 130", so betrug die eintretende Temperaturerhöhung 10—50, erfolgte sie hingegen bei 2150—225°, so war die Temperaturerhöhung nur noch 0°-150, d. h. es erfolgte nur noch in geringem Maße Vereinigung der beiden Gase.

b Schwefelsaure. – Der Schwefelsauredampf zersetzt sich nach Wanklyn und Robinson (863 in Anhydrid und Wasser, wie sich durch Diffusion nachweisen lasst. Die Schwefelsaure z. B. $99H_2SO_4 + 1H_2O_5$ wurde in einen Gasballon gebracht, über dessen Hals der nicht luftdicht anschließende Hals eines zweiten etwas weiteren Ballons gesehoben wurde und nun der Apparat in einem Luftbad erwarmt. Da der Wasserdampt leichter duffundirte als der Schwefelsäuredampf, so fand sich nach

nicht ganz einstündiger Diffusion hei 135° im unteren eine Saure, bestehend aus $75\,H_2\,SO_4 + 25\,SO_6$ vor. Die Zersetzung giebt sich außerdem durch die relativ hohe Verdampfungswärme der Schwefelsaure kund.

7 Aethylen. — D. P. Day (4886 beobachtete, dass Aethylen durch Erhitzen leicht zersetzt werden kann bei Temperaturen über 350°. Bei 400° zerfallt es in Grubengas. Aethan und flüssige Produkte.

* Salpetersaure. — Nach Wislicenus 1875 zerfallen Salpetersaured#mpfe bei höherer Temperatur in NO_2 . N_2O , O und N. Schon bei der Schmelztemperatur des Zinns werden 2.5 % der Saure zersetzt, bei Dunkelrothgluth 54 %. Nach Carius 1871 ist die Zersetzung bei 256° beendet.

9 Schwefel und Selen — Selbst die Dämpfe von chemischen Elementen können Dissociation erleiden, was beweist, dass wir auf Grund des chemischen Verhaltens durchaus nicht berechtigt sind, einen Schluss auf chemische Unzerlegbarkeit der betreffenden Verbindung zu ziehen.

So beobachtete Troost (1882), dass Dampf von Schwefel bei der Siedetemperatur des Selens (665°) sehon fast ganz zersetzt ist, denn er besitzt die Dichte 2,95 statt 6.6.

10 Jod, Brom und Chlor. — Die Dissociation des Joddampfes wurde von V. Meyer 1880 entdeekt.

Nach Fr. Meier und Crafts 1880 und 1881 beginnt die Dissociation bei etwa 600° und endet bei 1470°, der Temperaturumfang derselben ist also sehr groß.

Achaliche Erscheinungen zeigen sich nach V. Meyer und Zublin 1880: bei Brom und nach V. Meyer (1879) und Crafts (1880) bei Chlor.

11 Ozon. — Dasselhe wird hereits bei maßiger Erhitzung vollstandig verstört, d. h. in gewöhnlichen Sauerstoff übergeführt. Wird aber nach Troost und Hautefeuille Sauerstoff durch ein auf 1400° erhitztes Robr geleitet und rasch abgekühlt, so enthält dasselhe Ozon, so dass man annehmen muss, dass sich dieses bei höheren Temperaturen wieder bilden kann.

12 Kohlensäure. — Deville 1863) leitete Kohlensäure durch ein mit Porzellanstieken gefülltes, mit lehmbestrichener Eisenhülle versehenes Porzellanrohe, welches auf einer Temperatur von etwa 1300° gehalten wurde. Das austretende Gas passirte Rohren mit kalilange, welche alle noch übrige Kohlensaure zurückhielt, während die Zersetzungsprodukte in ein Messgefaß gelangten. Die Analyse derselben ergab 30 U, 62,3 CU und 7.7 N. Der Stickstoff ist als Verunreinigung durch atmosphärische Luft zu hetrachten.

13 Salzsäure. — Die Zersetzung derselben in einer intensiv glübenden Porzellanröhre ist nach den Beobachtungen von Deville nur geringfügig, doch deutlich nachweisbar, indem eine gekühlte amalgamirte Silberrohre Chlor aufnimmt, was bei gewöhnlicher Temperatur nicht geschieht.

- 14) Kali und Natron. Deville zeigte, dass die Dämpfe dieser Alkalien bei sehr hoher Temperatur sich indifferent gegen metallisches Eisen verhalten, also vermutblich dissociirt sind, während bei minder hoher Temperatur unter Bildung von Eisenoxyd Wasserstoff entsteht, der das noch übrige Kalium respective Natrium mit sich fortführt, so dass es gesammelt werden kann. Für das Natron war die zur Dissociation erforderliche Temperatur hoher als für Kali. Der Versuch wurde in der Art ausgeführt, dass eine oben und unten tubulirte schmiedeeiserne Flasche, welche mit reinen Eisenspahnen gefüllt war, in einem Ofen derart erhitzt wurde, dass die Seitenwande intensiv weiliglühend, der Boden nur rothglühend wurde. Durch den oberen Tubulus wurde nun das Alkali in fester Form eingeführt, derselbe geschlossen und das unten entweichende Gas H und K aufgesammelt. Als nach dem Versuch die Flasche zersägt wurde, zeigte sich, dass das Eisen an den weißglübend gewesenen Stellen völlig blank geblichen war, im unteren Theil fand sich ein Gemenge von Eisenoxyd und Kali. Gay-Lussac und Thepard hatten Kalidampfe durch einen mit Eisenspahnen gefüllten Flintenlauf hindurch geleitet. Das Resultat war dasselbe.
- 15 Chlormagnesium. Beim Durchleiten eines Gemisches von Wasserstoff und Chlormagnesium durch ein glübendes glasirtes Porzellanrohr wurde Salzsaure erhalten, wahrend das Magnesium sich mit der Glasur des Porzellans verband De ville.
- 16 Ammoniak. Durch Beimischung eines fremden indifferenten Gases wird im Allgemeinen die Dissociation gestört.

Than leitete durch drei neben einander betindliche, zur lebhalten Rothgluth erhitzte Porzeilanröhren beziehungsweise reines Ammoniak, Ammoniak mit Wasserdampf und Ammoniak mit Quecksilberdampf. Es fand sieh, dass unter solchen Emstanden von 1000 Theilen zersetzt wurden im ersten Falle 15,08, im zweiten 0.35, im deitten 0.68 Theile. Die freinden Beimischungen wirken also, obschon vollkommen indifferent, der Zersetzung entgegen und verhindern diesetbe fast vollständig.

Lock yer (1873) vermuthet aus der eigenthümlichen Lichtemission stark erhitzter Gase, dass sammtliche Elemente in hoheren Temperaturen noch weitere Zerlegung erfahren, und schon vielfach wurde die Vermuthung ausgesprochen, dass vielleicht nur eine einzige Urmaterie existire, als deren Modifikationen oder Selbstverbindungen die Elemente aufzufassen sind. Hierfür sprache z. B. die Thatsache, dass alle Körper gleich schneit fallen, dagegen steht damit in Widerspruch, dass die Verbindungsgewichte der Elemente sich nicht gegenseitig auf einander reduciren lassen. Bert helot macht auch darauf aufmerksam, dass die Beziehungen zwischen

der spezifischen Warme, der Dichte in Gasform und dem Verbindungsgewichte, welche von der Temperatur unabhangig sind, es sehr unwahrscheinlich machen, dass in höchsten Temperaturen, wie Lockyer annimmt, ein allgemeiner Zorfall der Elemente eintrete.

b) Flammen und Explosionen.

Bei Versuchen von De ville 1865 wurde ein Gemisch von Kohlenoxyd und Sauerstoff in dem zur Bildung von Kohlensaure nöthigen Verhaltnis unter 10—18 mm Wasserdruck zu einem einfachen Brenner mit runder 5 qmm weiter Oeffnung geleitet und augezündet, wodurch eine Flamme von 67—70 mm, zuweilen his 100 mm lithe entstand 'mit 67 ccm trasverbrauch in der Sekunde) und nun aus verschiedenen Theilen dieser Flamme mittelst eines von kaltem Wasser durchflossenen Silberrohres (1 cm Durchmesser mit seitlicher feiner nur 0,2 mm weiter Oeffnung nach dem Princip der Wasserluftpumpe) Gas abgesaugt. Dasselhe kühlte sich beim Eintritt in das Wasser momentan ab und wurde von ihm in ein Messgefaß fortgeführt, wo die Kohlensaure durch Kalilauge absorbirt wurde. Die Versuche ergaben

	Ho	he über der Brennermündung	$c\theta$	0	N
67 x	um	Silberschmelzhitze	0.2	21,3	78,5
35		Goldschmelzhitze	0.2	₹8,1	65,7
5.5	-	Gethgluth von Platin	10,0	20.0	70,0
3.5	-	Weissgluth von Platin	17,3	21,8	57,9
28	-	Starke Gluth von Platin	19,1	26,5	54.4
18	-	Intensive Weissgluth von Platin	29,0	25,1	45,9
15	-	Beginnendes Schmelzen von Platin	10,0	32,9	27,1
12		Platinschmelzhitze	17.0	36,0	17,0
10	-	Funkensprühen des Platins	55.3	35.3	9,1
1.0	-	Noch höhere Temperatur	35,1	36,5	8,1
-			64,4	33,3	2.3

Die hochste Temperatur wurde 10 mm über der Brennermündung an der Spitze des heilblauen Kegels der Flamme gefunden. Man sieht aus der Fabelle, dass daselbst noch viel unverbundener Sauerstoff vorhanden ist.

Dass sich bei dieser von De ville untersuchten Flamme ein dunkler innerer Kegel bildete, innerhalb dessen kohlenoxyd und Sauerstoff, obschon in dem zur Verbrennung günstigsten Verhaltnisse gemischt, sich nicht verhinden, rührt nach Bunsen 1867 daher, dass die Entzündung von der Außenseite der Flamme nur mit endlicher, zudem nicht sehr betrachtlicher Geschwindigkeit nach dem Innern vordringen kann. Der Winkel des Kegels bestimmt sich also nach dem Verhaltnis dieser Geschwindigkeit zur Ausstromungsgeschwindigkeit des Gases. Bei gewöhn-

lichen Flammen kommt noch hinzu, dass der Sauerstoff nicht schon mit dem brennbaren Gase gemischt ist, sondern ebenfalls ziemlich langsam vom Flammenrande nach dem Innern vordringt.

Bunsen versuchte dadurch, dass er den Gasstrom mehr und mehr verlangsamte, die Grenze zu erreichen, bei welcher der Kegel verschwand, d. h. im Begriffe war, sich in das Innere des Rohres hinein zuzuspitzen, wobei dann die Gasgeschwindigkeit gleich der Verbrennungsgeschwindigkeit ware. Die so erhaltenen Geschwindigkeiten waren für Wasserstoffknallgas 34 m. für Kohlenoxydknallgas 3 m.

Durch die Dissociation erklärt sich auch die große Länge der Flammen, welche noch erheblich gesteigert wird, wenn letztere, wie bei manchen technisch verwertheten Oefen, von einem feuerfesten, die Wärme schlecht leitenden Thon- oder Kalkmantel umgeben werden.

Fande keine Dissociation statt, so müsste das Gas sofort auf der Mantelfläche des inneren Kegels vollständig verbrennen unter einer mehrere tausend Grad betragenden Temperatur, wahrend thatsächlich die Verbrennung nur allmahlich innerhalb des Flammenraumes stattfindet, so dass die Temperatur constant nahe gleich der Zersetzungstemperatur ist, indem die Wärmeverluste nach Außen durch dementsprechend fortschreitende Verbrennung immerfort ersetzt werden.

In der Flamme, welche ein Gemisch von Wasserstoff und Stickoxydul beim Brennen in der Luft bildet, zeigt sich nach L. T. Wright 1881- auf ein Drittel der Länge, von der Spitze an gerechnet, eine helle Stelle.

Dass schon bei der gewohnlichen Flamme eines Bunsenbrenners die Abkühlungsgeschwindigkeit groß genug ist, um die Verbrennungsprodukte zu hindern, sofort ihren endlichen Gleichgewichtszustand anzunehmen, scheint eine Beobachtung von Glese 1882 zu beweisen, dass nämlich Verbrennungsgase noch einige Zeit nach der chemischen Vereinigung elektrisirte Korper zu entladen vermögen und diese Fähigkeit erst allmählich verlieren. Wurster (1886 fand, dass Tetramethylparaphenylendiaminpapier in der Nahe einer Flamme sieh blaut.

Cailletet untersuchte die Flammengase in Oefen, wie sie zu metallurgischen Prozessen dienen, hinsichtlich ihres Dissociationsgrades. Sie wurden durch eine mit Kühlrohr umgebene Kupfercapillarröhre mittelst eines einfachen Aspirators aufgesaugt und analysirt. Das gleichfalls aus Kupfer verfertigte Kühlrohr wurde von einem lebhaften Strom kalten Wassers durchflossen, welches die Temperatur so niedrig hielt, dass selbst in einer Umgebung von so hoher Temperatur, dass das Auge durch die strahlende Gluth geblendet wurde und Porzellan mit Leichtigkeit zum Schmelzen gebracht werden konnte, die Zinnlöthungen der Kuhlröhre 'ganz unversehrt blieben und herabfallende Tropfen von geschinolzenem Eisen nur bis zu geringer Tiefe in die Wandungen der Rohre einschinolzen. Beispielsweise wurden folgende Zahlen erhalten.

Platinschmelzhitze	15,75 0	1,39 CO	2.15 CO2	80,80 N
Porzellanschmelzhitze	12,33	2,10	1,20	81,37
Antimonschmelzbitze	7,30	1,02	7.72	80,96
-	1.21	1.52	15.02	82 35.

Die letzte Zahlenreihe entspricht einem Versuche, bei welchem die Kopferezpultare nicht gekühlt wurde, so dass die aufgesaugten Gase in derselben sich theilweise wieder vereinigen konnten. Bei den beiden ersten Versuchen war das abgesaugte Gas rauchig, enthielt also freie Kohle.

Nach Mallard und Le Chatelier (1881 ware die theoretische Verbrennungstemperatur von Wasserstoffknallgas im geschlossenen Baum = 3180°. Wirklich beobachtet wurde 3100° - 3300°. Die Dissociation ist also hier nicht sehr merklich. Nach Berthelot und Vieille*) 1881 sind die Bildungswärmen von Wasserdampf und Kohlensaure bei 0° fast - 58700 resp. 68000 Cal. Bei 2000° resp. 3000° absorbirt die Dissociation bei Wasserdampf etwa 4100 resp. 6600 Cal. Bei Kohlensaure sind diese Werthe für 3000° resp. 4500° 7500 Cal. resp 18000 Cal. Bei 5000° ist also das Verhältnis der Bildungswärmen 26000: 38000, weshalb nun der Kohlenstoff das Bestreben erhält, den Wasserdampf zu zersetzen.

Nach Fr. Siemens (1887) kann man durch passende Construktion der Oefen Temperaturen erhalten, die weit über die Deville'schen Dissociationstemperaturen himusreichen.

Der Erste, welcher sich naher mit der Verbrennung gasformiger Korper befasste, war Davy Ann. phys. chim. 1816, I, 436; 4817, IV, 260, 337). Er fand, dass Grubengasknallgas beim Erhitzen mittelst eines glühenden Eisenstabes nicht zur Explosion kommt, selbst nicht bei Weißglühhitze, leichter sollten sich entzünden der Reihe nach). Aethylen, kohlenoxyd, Wasserstoff und Phosphorwasserstoff, letzterer schon bei 146°.

Abgeseben von einigen unsicheren Berechnungen von Bunsen erschien darüber lange Zeit keine weitere Arbeit, bis Malland und Le Chatelier Ann. des mines 8, 1V, 276, 1883) die Versuche in umfassender Weise und mit ganz anderem Resultate von Neuem aufnahmen. Sie gelangten zu dem Ergebnis, dass die Davy'sche Untersuchungsmethode zu ganz unrichtigen Zahlen führt, insofern schon vor Eintritt der Entzündungstemperatur eine langsame Verbrennung des Gases an der Oberfläche des heißen Korpers stattfindet, welche eine Hülle unverbrennlichen Gases erzeugt, die die Vebertragung der Warme auf die

^{**} Eine Beschreibung der Berthalet'schen celorimetrischen Bombe siehe tempt, rend. 91, 188, 4889.

entfernteren Gasschichten hindert. Einigermaßen exakte Resultate ließen sieh nur erzielen, wenn man das Gasgemisch plötzlich in ein zuvor evacuirtes und auf die betreffende Temperatur erhitztes Porzellangefaß, welches gleichzeitig als Gefaß eines Lufthermometers diente, einströmen heß. So ergab sich die Entzündungstemperatur für Wasserstoffknallgas zu 555°, für Kohlenoxydknallgas zu 655°, für Grubengas zu 650°. Beimischung von Kohlensaure erhöhte diese Temperaturen, indess nur unbedeutend. Bei Grubengasknallgas zeigte sich die eigenthümliche Erscheinung, dass die Explosion nicht momentan, sondern erst nach einiger Zeit eintrat, vermuthlich weil Wasserdampf zur Reaktion nöthig ist, der sich erst allmählich bildet.

Diesen Einfluss der Zeitdauer der Erwärmung zeigt sehon ein sehr einfaches Experiment, nämlich die Entzündung eines vertikal aufsteigenden Stromes des betreffenden explosiblen Gases durch einen glübenden Tiegel. Stellt man denselben mit der Oeffnung nach unten auf, so dass das Gas sich darin fängt, so erfolgt die Zündung sehon bei Rothgluth; dreht man ihn indess um, so dass das Gas gegen die Bodenfläche anstoßt und langs den glübenden Seitenwänden aufsteigt, so tritt die Entzündung nicht oder erst bei sehr viel höherer Temperatur ein.

Nach van t'Hoff*) sind zur Fortpflanzung der Verbrennung drei Bedingungen nöthig:

- 1) Dass die chemische Verbindung Wärme erzeuge;
- 2) dass dieselbe bereits mehr oder minder langsam bei Temperaturen unter dem eigentlichen Entzündungspunkte stattfinde, und
- 3) dass die Geschwindigkeit dieser langsamen Verbronnung mit steigender Temperatur zu-, mit fallender abnehme.

Denkt man sich nämlich das Gas an einem Punkte erhitzt, indess nicht bis zur Entzündungstemperatur, so wird dort langsame Verbrennung stattfinden. Dieselbe erzeugt Warme, anderntheils geht nach Außen durch Strahlung und Leitung Wärme verloren. Unterhalb der Entzündungstemperatur ist nun dieser Verlust größer als der Gewinn, die Temperatur wird sinken, damit auch die Verbrennungsgeschwindigken, damit die erzeugte Wärme etc., so dass die durch momentane Erhitzung der betrachteten Stelle eingeleitete langsame Verbrennung ganz von selbst wieder erloschen wird.

Man erkennt bieraus leicht fortschreitende Verbrennung ist nur möglich, wenn Wärmegewinn und -Verlust sich decken.

La temperature d'inflammation est celle à laquelle la perte initiale de chaleur, dûe à la conductibilité etc., est egale à la chaleur que produit en même temps la transformation.

^{*} Etudes de dynamique chinique. Amsterdam, Ir. Mulier & Co., 1884, pag. 448 u. ff.

Auch in Bezug auf die Geschwindigkeit, mit welcher die Entzundung fortschreitet, hat Davy d. c.) einige Versuche ausgeführt. Später fand Bunsen (1866) und ahnlich Fonseca", für Wasserstoffknallgas 35 m pro Sekunde.

Schlösing und de Mondesir** untersuchten speziell mit Rücksicht auf die Vorgange in Gasmotoren die Verbrennungsgeschwindigkeit in Mischungen von Luft und Leuchtgas, ohne indess Näheres darüber zu veröffentlichen. Ihren Versuchen zufolge hängt die Fortpflanzung der Verbrennung in einem explosiblen Gasgemisch bei vertikalen Gassaulen unter anderem davon ab, ob sie oben am geschlossenen oder unten am offenen Ende eingeleitet wird. Der letztere Fall ist der Fortpflanzung günstiger.

Neyreneuf beobachtete Schwingungen in der explodirenden Gasmasse, wie theils an dem an verschiedenen Stellen verschieden dieht gehildeten Niederschlog des durch die Verbrennung gebildeten Wasserdampfes, sowie auch durch die ungleichmäßige Temperaturerböhung der Rohre erkanot werden kounte. Letztere wurde in der Art zur Anschauung gebracht, dass das Rohr im Innern mit Paraffin überzogen wurde. Das Paraffin schmolz nur an einzelnen Stellen.

Eine exakte und umfassende Arheit über die Verbrennungsgeschwindigkeit haben zuerst Mullard und Le Chatelier (1882 ausgeführt.

Sie bestimmten die Geschwindigkeit dadurch, dass sie seitlich an der Explosionsröhre Zweigröhrehen anbrachten, deren Enden durch elastische Membranen verschlossen waren. Auf den Membranen befestigte Stifte verzeichneten den Moment des Durchgangs der Explosionswelle tof einer mit bekannter Geschwindigkeit umlaufenden Trommel. Die gefundenen Werthe waren, je nach den Umständen, sehr verschieden, von Bruchtheilen eines Meter bis zu mehreren hundert Meter. Erfolgte die Zündung am geschlossenen Ende einer einseitig offenen Röhre, so war die Geschwindigkeit nahezu doppelt so groß, als bei Zündung am offenen Ende

Verengerung der Röhre war der Ausbreitung der Explosion sehr hinderlich. In einem Gemenge von Sumpfgas mit Luft wurde sie bereits bei 3.2 mm Durchmesser unmöglich, bei Wasserstoff und Luft bei 0.9 mm Durchmesser: Temperaturerhöhung dagegen vergrößerte die Verbrennungsgeschwindigkeit.

Bei Wasserstoffknallgas wurden bei nachstehenden Procentgehalten an Wasserstoff

^{**} Joinal de sciencias matematicas, physicas et naturaes XXVII. Lassabon 1880.

^{**} H. St. Claire-Deville, Legous sur la dissociation, pag. 46.

Meter Geschwindigkeit gefunden. Für Grubengas-Luftmischungen waren die entsprechenden Zahlen:

5.6 6.0 8.0 10.0 12.0 15.0 16.0 16.7 0.00 0.03 0.23 0.12 0.61 0.36 0.10 0.00.

Diese Zahlen gelten für den Beginn der Explosion, so lange dieselbe rubig und gleichmäßig fortschreitet. Beim weiteren Verlaufe werden die Zahlen sehr schwankend, ja es ergab sieh, dass schließlich überhaupt uur noch ruckweise Fortptlanzung stattfindet.

Dieses ungleichmäßige Fortschreiten der Verbrennung erklärt sich durch die Compression des noch unverbrannten Gasgemenges durch das in Folge der Verbrennung erhitzte und auch dadurch, dass das verbrannte Gas am Anfange der Röhre sich abkühlt, contrahirt und dem comprimirten Gemenge sich auszudehnen gestattet, wodurch die Flamme wenigstens zeitweise zurückgeschoben oder wenigstens die Geschwindigkeit der Fortbewegung vermindert wird.

Um einen klaren Ceberblick über die Aenderungen der Fortpflanzungsgeschwindigkeit zu erhalten, bedienten sich Mallard und Le Chatelier (1882 bei späteren Versuchen photographischer Aufnahmen auf eine in fortschreitender Bewegung befindliche empfindliche Platte. Diese Versuche ergaben, dass außer dem ruckweisen Voranschreiten sich noch eine zweite Anomalie geltend macht, nämlich das Auftreten sehr ruscher, immer intensiver werdender Vibrationen.

Wurde z. B. ein Gemisch von Schwefelkohlenstoffdampf und Stickoxyd in einer Röhre von 3 m Länge und 0,03 m Durchmesser zur Explosion gebracht und gleichzeitig die Rohre auf eine mit gleichmäßiger
Geschwindigkeit umlaufende, mit empfindlichem Papier überzogene Trommel
photographiet, so erkannte man, dass die Flamme bis 0,75 gleichmäßig
vorangeschritten war mit 4.1 m Geschwindigkeit, alsdann aber wellenförmig, bald vor, bald zurück mit immer großerer Amplitude, welche in
einem Versuche 1,10 m erreichte. Die kleinsten und großten Geschwindigkeiten waren bei einem Versuche 1,40 und 5,40 m, bei einem andern
0,97 und 8,60 m. Bei einer Rohre von nur 0,01 m Durchmesser erlosch die Flamme nach Durchlaufen von 1,50 m und die Unregelmäßigkeiten zeigten sich verstärkt.

Zur Erklärung der Vibrationen, welche ganz ähnlich wie longitudinale Bewegungen in tönenden Röhren mit der Rohrlänge in Beziehung
stehen, nehmen Mallard und Le Chatelier an, dass die eigentliche
Ursache dieselbe sei, welche überhaupt beim Durchströmen eines Gases
durch eine Röhre Schwingungen erzeugt. Dass aber die Amplituden
rosch immer mehr zunehmen, erkläre sich dadurch, dass die Verbrennungsintensität bei Compression zunimmt, bei Dilation sich vermindert,
wodurch nothwendig die Schwingungen verstärkt werden müssen. Die

Schwingungen sind in der That ganz gleicher Art, wie gewöhnliche Schallschwingungen, denn der mit fortschreitender Explosion immer stärker werdende Schall ist auf sie zurückzuführen, da die gleichmäßig fortschreitende Explosion am Anfange keinen Schall erzeugt.

Die Fig. 379 zeigt beispielsweise den Verlauf der Explosion bei einem Gemisch von 1 Volumen Schwefelkohlenstoff und 3 Volumen Stickoxyd in einer Röhre von 2 cm Durchmesser. Die oben geschlossene



Fig. 379.

Bobre stand dabei vertikal und die Entzundung wurde unten eingeleitet. Das empfindliche Papier wurde so fortbewegt, dass a den Anfang, c das Eode der Explosion darstellt. b bezeichnet den Punkt, bei welchem das gleichmäßige Fortschreiten ein Ende nahm und die Oscillationen begannen.



Fig. 380.

Fig. 380 entspricht der Explosion eines Gemenges von VCS_2 und $3V_2O_2$ in einer Rähre von 1 cm Durchmesser. Man sieht die Flamme wieder anfänglich gleichmäßig fortschreiten, dann entstanden die einen

Schall erzeugenden, immer intensiver werdenden Vibrationen, worauf plotzlich die Flamme fast ganz erlosch, dann trat sie von Neuem auf und es entstand eine zweite Serie von Vibrationen mit steigender Amplitude.

Man kann sich dieses fast oder zuweilen auch ganz vollständige Erlüschen der Explosion, welches vorzugsweise in engen Röhren eintritt, dadurch erklären, dass beim Rückwärtsschreiten der Flamme Mischung der brennenden Gasmasse mit den Verbrennungsrückständen stattfindet, namentlich in Folge der Wirbelbewegung durch Reibung an den Rohrwänden, so dass unter Umständen eine überhaupt verbrennungsunfähige Mischung entsteht.

Einige von mir selbst bei Mischungen von Grubengas und Luft angestellte Versuche stehen mit diesen Beobachtungen von Mallard und Le Chatelier im Einklang.

Mehrere Glasröhren von 1 cm Weite wurden durch Muffen und Wachsverkittung zu einem einzigen Rohre von 8 m Länge verbunden und beide Enden durch Kautschukkorke verschlossen. Die Füllung desselben mit dem explosiblen Gemisch wurde in der Weise bewerkstelligt, dass man zunachst mit der Luftpumpe evacuirte, mit dem Gasgemenge füllte, abermals evacuirte und nochmals füllte und dann das Gas noch einige Zeit durchströmen ließ.

Trat Zündung (durch einen galvanisch glübend gemachten Draht) ein, so sah man eine vorn kegelartig zugespitzte Flamme etwa 20 cm lang in dem Rohre fortschreiten, erst langsam, dann schneller, gewöhnlich aber unregelmäßig ruckweise. War der Stöpsel am Ende des Rohres nur lose aufgesetzt, so wurde derselbe herausgeschleudert und die Explosion pflanzte sich durch die ganze Röhre hindurch mit großer Schnelligkeit fort. War dagegen der Stopsel sehr fest eingetrieben, so dass der erzeugte Druck nicht hinreichte, ihn fortzuschleudern, so gelangte die Flamme gewöhnlich bis zur Mitte des Rohres und erloseh hier plotzlich oder schritt von hier an nur Jußerst langsam, gleichsam kriechend, bis zum Ende fort. Wurde im Falle unterbrochener Explosion alsbald am anderen Ende des Rohres die Explosion eingeleitet, so setzte sie sich auch von hier aus bis zur Mitte fort, woraus deutlich bervorgeht, dass nicht etwa anomale Beschaffenheit der Gasmischung in der zweiten Halfte des Rohres die Ursache war, welche das Aufhören der Explosion bedingte, sondern lediglich der in Folge der Explosion entstandene Druck und die dadurch bedingte Compression des Gases, im Verein mit der hinter der Flamme entstehenden Contraktion, welche eine lebhafte Strömung des Gases nach dieser Seite, d. h. Rückwärtsbewegung der Flamme, bewirken musste und, da nun Mischung mit den Verbrennungsrückständen erfolgte, gleichzeitig Erlöschen derselben.

Wurde ein Ende der Röhre mit einem eirea 1,5 cm weiten und 1 m langen Ausatzrohre versehen und in diesem die Explosion eingeleitet, so sah man in diesem engen Rohre nur eine kleine etwa 2 cm lange blaue Flamme langsam fortschreiten, welcho sich beim Eintritt in das weite Rohr alsbald in die rasch fortschreitende, durch aufgewirbelten, natzonhaltigen Staub intensiv gelb gefärbte gewöhnliche große Flamme von eirea 20 cm Länge umwandelte.

Ein Einfluss der Art der Zündung auf den Verlauf der Explosion war bei diesen Versuchen nicht zu bemerken.

Der ehen beschriebene, bei Anwendung der langen Röhre beobachtete Einfluss der Verschlussweise auf den Verlauf der Explosion gab Vernolassung, auch bei einem größeren Gefäß eine ähnliche Untersuchung auszuführen.

Eine oben tubulirte Glasglocke von eirea 5 Liter Inhalt wurde mit ihrem abgeschliffenen Runde auf eine Lage Fließpapier aufgesetzt und durch Schnüre so en herumgestellte Stative angebunden, dass sie verhindert war, umzufalten, immerhin aber noch einigen Spielraum zu Hebung oder seitlicher Verschiebung besaß. In den Tubulus wurde ein Kautschukstopsel mit den zur Aufnahme des glühenden Drahtes bestummten Klemmen eingesetzt und nun längere Zeit durch ein eingesetztes Rohrehen Gassemisch eingeleitet, bis man annehmen konnte, dass alle Luft durch dasselbe verdrängt sei. Aun wurde der Draht (Platindraht von 0,7 mm Dicke und 100 mm Länge) rasch zum Weißglühen erhitzt. Die Explosion war sehr sehwach und hob die Glocke kaum merklich in die Rühe.

Hierauf wurde der Verschluss etwas dichter hergestellt, nämlich die Glocke in einem Stativ über einem Wassereimer befestigt, derart, dass sie etwa 2 cm tief in das Wasser eintauchte. Die Explosion verursachte in diesem Falle einen dumpfen Knall und brachte etwas Wasser zum Anfwallen, blieb aber im Lebrigen unschädlich.

Schließlich wurde die Glocke 10 em tief in das Wasser eingetaucht und der Platindraht möglichst rasch zur Gluth gebracht. Die Explosion erfolgte nuumehr mit betaubendem Knall, die Glocke wurde in kleine Stücke zertrümmert, das Wasser weit umhergespritzt, und selbst das eiserne Stativ, an welchem sie befestigt war, aus dem Eimer herauszeschleudert. (O. L. 1886.)

Eine weitere eigenthümliche Erscheinung, welche Mallard und Le Chatelier beobachteten, ist in Fig. 381 S. 26 dargestellt. Hier ist nur das Stadium des gleichmäßigen Fortschreitens vorhanden. Statt der Oscillationen entsteht sofort eine sich mit außerordentlich großer Geschwindigkeit fortpflanzende Explosion, deren Dauer so kurz ist, dass sich wahrend derselben das empfindliche Papier nicht merklich fortbewegt.

Das Gasgemisch war I Volum Schwefelkohlenstoff und 6 Volumen Sauerstoff, der Durchmesser der Röhre I cm. Mit dem Eintritt der großen Geschwindigkeit stellte sich auch ein ungemein hoher Druck ein,

> durch den das gegen einen Druck von über 100 Atmosphären widerstandsfähige Rohr zu Pulver zertritmmert wurde.

> Die Ecklurung für die Existenz dieser zweiten weit grußeren Fortpflanzungsgeschwindigkeit ergiebt sieh ganz im Anschluss an die obigen Betrachtungen.

> Wenn nämlich eine Gassäule in einer Explosionsrühre wie bei den Versuchen von Mallard und Le Chatelier an einem Punkte entzündet wird, so kommt noch weiter Folgendes in Betracht. Da das Gas bei genügend rasch fortschreitender Verbrennung sich nicht ausdehnen kann, bleibt diejenige Wärme, die unter anderen Umständen durch die Expansion des Gases verbraucht würde, erhalten, die Temperatur steigt sehr hoch an, damit aber auch die Verbrennungsgeschwindigkeit, die nun ihrerseits wieder



bib. 351.

rur Steigerung der Temperatur beitragt u. s. w., bis schließlich abermals Gleichgewicht erreicht wird, indem mit dem Temperaturgefalle auch die Warmeausstrahlung und Leitung großer werden und schließlich auch Dissociationserscheinungen in Betracht kommen. Die so erzeugte außerste, ebenfalls constante Fortpilanzungsgeschwindigkeit wird naturlich nur dann erreicht werden, wenn die Rohre genügend lang ist, da am Anfange derselben, wo das Gas sich ausdehnen kann, der eben beschriebene veranderhebe Zustand berrseht*.

In der That hatten bereits von Malfard und Le Chatelier Berthelot und Vieille 1881 gefunden, dass schließlich eine constante Geschwindigkeit erreicht wird, die annahernd mit der Schallgeschwindigkeit bei der Verbrennungstemperatur übereinstimmt.

Bei den ersten Versieben benutzten sie als tiefab eine eiserne Rohre von 5 in Lange und 8 inm Durchmesser an deren finde sich ein mit etwas kins i procksi ber verschener Stannwistreilen befond der den Schluss eines Strichtereses biid-te. Am Anfanz der Robre wurde die Explosion durch einen elektrochen kunken einzeleitet, am kinde anzeitungt bruchte sie das konst prechaiber zur Explosion und bewirkte berdunch des Unterbrechung des Stannbreises. Die beiden Funken errenten in bekannter Weise auf einer die renden bereuten Trichmel rustfriede.

The second of th

Flecke, aus deren Abstand die Zeitdifferenz ihrer Entstehung, somit die Zeit, in welcher die Explosionswelle die Röhre durchlaufen hatte, bestimmt werden konnte. Durch einen zweiten Stannioleontakt in der Mitte der Rohre konnte auch einzeln die Zeit zum Durchlaufen der ersten oder zweiten Hälfte der Röhre bestimmt werden. Es ergab sich für Wasserstoffknallgas eine Fortpflanzungsgeschwindigkeit von 2500 m. in der Sekunde.

Spiter benutzten Berthelot und Vieille (1882) eine Bleirohre von 12.15 m Entfernung der Contakte und 5 mm innerem Durchmesser. Elektrolytisches Knallgas ergab hierin eine Explosionsgeschwindigkeit von 2861,1 m. Wurde die Bohre mehrfach hin und her gebogen, so betrug die Geschwindigkeit 2788,3 m. In einer gewundenen Kautschukrohre von 40.109 m Länge und gleichem Durchmesser war sie 2840 m.

Ob die Röhre an einem Ende offen oder geschlossen war, erwies sich obne Einfluss, ebenso die Länge der Röhre von 20-40 m und der bruck des Gases von 560 mm bis 1,580 m; dagegen betrug in einem system von Glasrohren von 1,5 mm innerer Weite die Geschwindigkeit nur 2311 m, Verengung der Röhre verzogert somit die Explosion. Wurden x Theile Knallgas mit (100-x) Volumen Luft gemischt, so betrug die Geschwindigkeit für x=45 1439 m, für x=40 1251 m, für x=35 1205 m; für x=32,5 trat keine Explosion mehr ein.

Weitere Versuche von Berthelot und Vieille (1882 ergaben, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit genauer = 2770 m für die Kautschukrohre ist. Für eine Bleiröhre von 15 mm Durchmesser wurde sie — 2916 m gefunden. Von 5 mm an wäre also der Durchmesser der Rohre ohne Einfluss auf die Explosionsgeschwindigkeit.

Anstatt des explosiblen Contaktes am Ende der Röhre wurde später ein sehr leichter Kolben mit Stift benutzt, welcher seine Verschiebung direkt auf der rotirenden Trommel markirte. Bedeutet a die Länge der Röhre, o die Geschwindigkeit, so ergeben sich folgende entsprechende Werthe:

a = 0.020 0,050 0,500 5,250 20,490 40,430 c = 72,22 446,2 924,2 2491,0 2649,0 2679,0;

ber sehr kurzen Röhren ist somit die Fortpflanzungsgeschwindigkeit wesentlich geringer, erst bei Röhren über 20 m Länge wird sie von der Rohrlänge unabhängig.

Hieraus geht klar hervor, dass zur rasch fortschreitenden Explosion nothig ist, dass die entzundete Schicht einen sehr starken Druck auf die folgende ausübt und dadurch ihre Temperatur steigert*.

^{% (}eber weitere Messungen bei verschiedenartigen explosiblen Gasgemischen siehe Berthelot und Vieille Compt. rend 95, 154, 1882., Berthelot Compt.

Eine interessante Untersuchung über Knallgasexplosion haben in neuester Zeit A. v. Oettingen und A. v. Gernet [1888] ausgeführt. Die Explosion wurde in einem Eudiometer erzeugt, welches im Innern mit Kupfersalz bestrichen war, um genügende Lichtintensität zu erzieten, da die Explosion an sich lichtlos zu sein seheint und das thatsächlich zu beobachtende Licht nur durch Natrium aus der Glassubstanz bedingt wird. An einer Seite war der Salzüberzug entfernt, so dass



Fig. 882.

mittelst eines rotirenden Spiegels und einer photographischen Camera eine continuirliche Folge von Bildern der Explosion aufgenommen werden konnte. Fig. 382 zeigt eines der erhaltenen Bilder. Man sieht zunächst links einen vertikalen Strich, das Bild des die Explesion erzeugenden Funkens, welches eigentlich nur einen Punkt darstellen sollte, indess durch Reflexion des Lichtes an der Glaswand in in die Länge gezogen ist. Die Rotationsgeschwindigkeit des Spiegels war nicht genügend, das Funkenhild zu verbreitern. Theils durch den Funken, theils durch die

Wärmeentbindung in Folge der Explosion wurden nun die nächstliegenden Kupfertheilehen zum Verdampfen und Leuchten gebracht. Man sieht deshalb von dem eigentlichen Funkenbilde nach rechts ein Lichtband sich fortsetzen, welches eigentlich ganz geradlinig sein sollte, indess thatsächlich an einzelnen Stellen sehwach geknickt ist. Die Ursache der Knickungen ist in der Erzeugung einer Luftwelle durch die Explosion zu suchen, welche mehrmals reflektirt mit großer Geschwindigkeit das Rohr durcheilt und dabei die leuchtenden Metalltheilchen etwas verschieht.

Die eigentliche Explosion, welche unmittelbar auf den Funken folgen sollte, ist auf dem Bilde nicht zu sehen, ebensowenig der Anfangszustand der durch sie erregten Luftwelle, da eine gewisse, wenn auch nur sehr geringe Zeit vergeht, bis die Kupfertheilehen soweit erwärmt

tend 96, 672 und 1186 1883. Berthefot und Vieille Compt rend 98, 543. 601, 646, 705, 770, 852 1884. Dixon Rep. Brd. Assoc. Montreal 1884, p. 688, eine Bestimmung der Druckmaxima bei Vieille Compt rend. 96, 116, 1883, und 95, 1280, 1882.

sind, dass sie Licht aussenden. Sobald dies geschehen ist, wird die han und her eilende Luftwelle, wie deutlich zu sehen, als Zickzacklime auf der photographischen Platte sichtbar, um sich allmahlich wieder zu verlieren, sobald die Leuchtkraft der Salztheilehen erschopft ist. Aus der Große der Zacken der Figur Lisst sich leicht die Geschwindigkeit der Luftwelle berechnen und man findet so Zahlen von derselben Ordnung, wie die von Berthelot gefundenen. Man sieht ferner, wie die nicht ganz regelmaßig vertheilten leuchtenden Theilehen durch die Luftwelle verschoben werden, wodurch die wellenformigen Linien entstehen.

Hechst merkwürdig sind feine, in nahe gleichen Abständen befindliche Zickzacklinien, welche der Hauptwelle folgen und in der Figur, namentlich oben links, deutlich erkennbar sind. Offenbar entsprechen dieselben schwächeren, in kurzen Pausen der eigentlichen Explosion folgenden Stößen, welche nur verständlich werden durch die Annahme, dass bei der Explosion die Temperatur zunächst so hoch ansteigt, dass die Dissociationstemperatur überschritten wird, also ein Theil des Gases unverbrannt bleibt. Erst nach einiger Zeit gelangt ein zweiter, dann ein dritter Theil zur Verbrennung, kurz es ist, wie schon Bunsen 1867 angenommen hatte, die Verbrennung eine discontinuirliche, gleichsam stufenweis erfolgende.

Bei der Verbrennung eines Gemisches mehrerer Gase bilden sich Ihnliche Gleichgewichtszustände aus, wie bei Flüssigkeiten. Dies geht bereits aus einer Arbeit von Bunsen (1853 hervor, welche später von E. v. Meyer 1874) fortgesetzt und von Horstmann (1876 völlig richtezestellt wurde. Wird nämlich ein Gemisch von H., CO und O zur Explosion gebracht, so kann sich der Sauerstoff sowohl mit H. wie auch mit CO verbinden und thatsächlich bildet sich auch sowohl Wasserdampf, wie auch Kohlensäure, deren Mengenverhältnis durch die Gesetze des ehemischen Gleichgewichts, d. h. der Massenwirkung bestimmt wird. Es verbrennt stets mehr Wasserstoff als Kohlenovyd. Ist das Gasgemisch feucht, so verbrennt relativ weniger Wasserstoff. Dass die beobachteten Zahlen nicht ganz mit der Theorie übereinstimmen, erklart sich nach Bötsch aus der kurzen Dauer der Verbrennung, die Gase werden bereits wieder abgekühlt, ehe Zeit zur Herstellung des Gleichgewichts gehoten war.

Nach Dixon 1880 wird ein Gemenge von 2 Volumen CO und 1 Volum O namentlich bei Drucken unter 1 Atmosphäret durch den Funken einer Leydener Flasche nicht zur Explosion gebracht, wenn die Gase vollkommen trocken sind. Die Explosion erfolgt aber sofort, sobald man auch nur eine Spur von Wasserdampf hinzutreten lässt und die Heftigkeit derselben nimmt bis zu gewissem Grade mit dem Feuch-

tigkeitsgehalt zu. Letzteres wurde mittels eines mit dem Eudiometer verbundenen Manometers nachgewiesen*.

Nach Moln hr 1885 entzündet sich Phosphor** in Ozon-haltiger Luft erst bei etwas 'circa 1") hüherer Temperatur als in gewohnlicher. In Luft, welche bei 17° mit Wasserdampf gesättigt ist, ist die Entzündungstemperatur 38,1°, bei Luft mit dem Thaupunkt 30° dagegen 30,1°. In einer bei 18° mit Alkeholdampf gesättigten Atmosphäre erfolgt die Zündung bei 47°, in atherhaltiger Luft bei 82°, in schwefelkohlenstoffbaltiger bei 87°, endlich bei Anwesenheit von Terpentinöldampfen (Sättigungspunkt 18° erst bei 205°. Dass diese Anomalien durch Bildung von Veberzügen auf der Oberfläche des Phosphors, welche die Verdampfung hindern, bedingt sind, konnte daraus erkannt werden, dass im letzteren Falle die Zündung schon bei 45° erfolgte, wenn durch Schütteln die Oberflächenhaut zerrissen wurde

Zur Einleitung einer Explosion ist häufig auch ein Stoß oder Verdichtung in einem Compressionsapparat hinreichend. Wird z. B. in ein pneumatisches Feuerzeug nach Tyndall etwas mit Schweselkohlenstoff beseuchtete Bammwolle gehracht, so dass sich der Cylinder mit einem Gemisch von Schweselkohlenstoffdamps und Lust erfüllt, so entsteht bei der Compression ein lebhaster Lichtblitz. Aehnliches beobachtet man zuweilen beim Arbeiten mit der Lustpumpe, wenn sich unter dem Recipienten eine ähnliche leichtslüchtige und leichtentzundliche Flüssigkeit betindet. Beim Zusammendrücken der ausgepumpten Lust in den Stiefeln entstehen Lichtblitze und gleichzeitig machen sich die Explosionen durch hestige Stoße aus die Kolben und die zur Bewegung derselben dienende Kurbel bemerkbar.

Unter Umstanden ist auch Compression im Stande, scheinbar Zersetzung zu bewirken in Wirklichkeit handelt es sich dabei wohl um
eine Umsetzung einer bekeren Verbindung in eine festere. Wird z. B.
Stickerydul in einem Stahleylinder rasch unt starkem Drucke comprimirt, so zersetat es sich vollstandig in Stickstoff und Sauerstoff, jedenfalls in Folge der durch die Compression bedingten Temperaturerhobung.

Bortholot 1882 reigte, dass Cyanwaserstoff wohl durch den durch die Explosion omes Zundhütchens hervorgebrachten Stoß zu explosionsartig fortschreitender Zersetzung gebracht werden kann, nicht aber durch den Funken einer Leydener Flasche, selbst nicht durch die hiche Femperatur des elektrischen Liehtbogens. Die Explosion des Zundhutchens muss also eine anßerordentlich hobe Verdichtung und dementsprechend Tenn erstursteizerung zur Folge haben. Da dabei keine

^{*} water a st till the Nan (6, 15) ... | 151 1551

es to a formation transfer

allseitige Compression stattfindet, sondern nur Bildung einer Stoßwelle, in ist anzunehmen, dass durch die Zersetzung selbst so hohe Temperatursteigerung erzeugt wird, dass die Warmeverluste der fortschreitenden Welle nach außen gerade gedeckt werden.

Eine hochst auffallende Erscheinung beobachtete Houton de Labillardière 1817) bei unentzündlichem Phosphorwasserstoff. Wurde ein Gemenge von 2 Volumen von solchem mit I Volum Sauerstoff in ein Gefäß eingeschlossen und nun der Druck der Gasmischung verrinzert, so erfolgte bei einem bestimmten Grade der Verdünnung plötzlich Explosion. Die Erscheinung wurde mehrfach bestätigt, so von Davy 1817. Dumas 1826, Rose (1832 und van i Hoff 1884).

Hier wirkt der Druck natürlich nicht durch die ihn begleitenden thermischen Aenderungen, sondern direkt.

c) Ranch und Russ.

Bildet sich durch die chemische Vereinigung zweier Gase oder innere Umsetzung in einem Gase ein fester Körper, so scheidet er sich in ahnlicher Weise in feinzertheilter Form aus, wie im analogen Falle bei Reaktion von Flüssigkeiten; doch kommt es bier nicht zur Bildung von Niederschlagsmembranen und Gallerten, sondern höchstens zu Flockenhildungen wie man sie z. B. bei rußend verbrennendem Terpentinoloder Zinkdampf in großen Massen in der Luft schweben sieht. Dabei ist der Rauch unmittelbar beim Verlassen der Flamme noch durchaus gleichartig und erst nach und nach treten in der Luft die Kohlenstoffpartikeleben zu größeren faden- und netzertigen Äggregaten zusammen.

Besonders auffallend ist, dass sich auch Krystalle aus Gasen ausscheiden konnen, während doch alle früher besprochenen Vorgänge darauf hinzuweisen schienen, dass Krystallbildung nur dann möglich ist, wenn der feste körper in dem Medium, aus welchem er sich ausscheidet, wenn auch nur im Momente der Ausscheidung, einigermaßen löslich ist. Siehe 1. pag. 515.)

Die Bildung dieser Krystalle, z. B. beim Zusammentressen von Ammoniak und Salzsaure, weist also darauf hin, dass an der Stelle, wo sie sich absetzen, der Salmiak in dem Gase löslich ist. Es muss dahungestellt bleihen, ob diese Aussassung zulässig ist, ein direkter Beweis der Löslichkeit lässt sich nicht erbringen, doch werden viele Erscheinungen, wie noch gezeigt werden soll, z. B. die Sublimation krystallisorter Körper, verständlicher, wenn wir sie annehmen und die Analogie mit den krystallinischen Niederschlägen aus Flüssigkeiten wird eine sollkommene. Verzichten wir hingegen darauf, so bleibt es ganz

unverständlich, weshalb die Reaktion nur an einzelnen Punkten eintritt, weshalb, wenn einmal an diesen Punkten feste Partikelchen aufgetreten sind, die fernere Substanzabscheidung immer nur an deren Oberfläche stattfindet und endlich, weshalb dort nicht eine regellose Stoffanhaufung stattfindet, sondern alle neu hinzukommende Materie sich ganz dem System des betruffenden Krystalls entsprechend regelmäßig orientirt.

Es hat nicht an Versuchen gefehlt, eine Löslichkeit fester Körper in Gasen auch direkt nachzuweisen, doch haben sie bis jetzt zu keinem sieheren Ergebnis geführt.

Hannay und Hogarth (1880 untersuchten die Löslichkeit verschiedener fester Körper, wie Schwefel, Metallehloride, -bromide, -jodide und organischen Substanzen in sehr stark comprimirten und erbitzten Gasen, nämlich Dämpfen von Alkohol, Aether. Schwefelkohlenstoff, Kohlenstofftetrachlorid u. s. w. (hei Temperaturen bis 130° über der kritischen und fanden, dass diese körper sich darin etwa in gleichem Maße lüsen, wie in den annahernd gleich dichten Flüssigkeiten. Wurde aber der Druck aufgehoben, so dass sich die Gase ausdehnen konnten, so schieden sich die festen Körper in Form von Schnee aus. Wasserstoff vermag nach Hannay (1880) bei einem Drucke von 1000 Atmosphären sogar Metalle, wie Natrium, kalium und Lithium, aufzulosen.

Ramsay (1880) versuchte die Experimente von Rannay mit Jodkalium und Alkohol zu wiederholen, indess ohne Erfolg.

Tschijewski (1884) untersuchte die bedeutende Verflüchtigung von Borsäure, wenn wässeige Lösung derselben abgedampft wird. Es ergab sich, dass sich dieselbe nur erklärt, wenn man annimmt, dass die Borsäure im Wasserdampfe löslich ist oder mit Wasser eine leicht-flüchtige Verbindung eingeht. Vermuthlich ist das letztere der Fall; denn wenn auch eine Lösung fester körper in Gasen von gewohnlicher Dichte thatsächlich stattfindet, so dürfte die Menge des festen Körpers, welcher im Gase aufgelöst ist, jedenfalls nur äußerst gering sein.

R. v. Helmholtz (1886) beobachtete eine der Uebersättigung von Lösungen analoge Erscheinung, dass namheh der Niederschlag nur bei Gegenwart von Staubtheilchen als Krystellisationskernen erfolgt. "Ja sogar Ammoniak- und Salzsäuredämpfe geben, wenn beide einzeln gut filtrirt und dann zusammengebracht werden, keine Salmiaknebel, was gewiss bemerkenswerth ist.»

Eine Stelle aus einer Abhandlung von Ramsay und Young 1887. Es ist bemerkenswerth, dass die Verbindung von trocknem Chlorwasserstoff und trocknem Ammoniak sehr langsam ist, selbst bei Gegenwart eines großen Ueberschusses von festem Ammoniak*, dürfte indess darauf hunweisen, dass es sich mehr um Anwesenheit von Wasserdampf in Form von Dunsttröpfehen oder feuchten Stanbtbeilchen bandelt, wie

aberhaupt die Feuchtigkeit bei der Verbindung der Gase eine große Rolle zu spielen scheint.

Achuliche langsame Vereinigung beobachtete A. Naumann (1871) bei der Verbindung von Ammoniak und Kohlensaure zu Ammoniumcarbamat.

Nach van t'Hoff (1884) wird diese Reaktion in der That wesentheh beschleunigt durch Anwesenheit von Wasserdampf dagegen verzögert durch Alkoholdampf).

3. Verflüchtigung fester Körper.

a) Dissociation fester Körper.

ist die Reaktion, welche zur Ausscheidung eines festen Körpers führt, eine solche, welche in höherer Temperatur rückgängig wird, so erfolgt natürlich bei der Mischung der Gase bei genügend hoher Temperatur keine Ausscheidung und falls wir den festen Korper bis zu dieser Temperatur erhitzen, zerfallt er in seine beiden gasigen Bestandtheile. Ebenso wie nun angenommen wurde, dass der Krystallisation des Körpers eine Lösung desselben im Gase vorausgehe, muss auch im talle der Zersetzung die gleiche Annahme gemacht werden, so dass das Zerfallen nicht im festen Zustande geschieht, vielmehr das Gas zunächst etwas von dem festen Körper auflüst, worauf dann spontan in dieser

Losung die chemische Umsetzung erfolgt, so dass man also eigentlich überhaupt nicht von Dissociation eines festen Körpers reden kann. Einige Beispiele sind:

1) Ammoniumehlorid. — Die Dissociation des verdampfenden Salmiaks wurde zuerst von Pelhal 1862 nachgewiesen. In der inneren Robre des Apparates, Fig. 383, befand sich auf einem Asbestpfropf ein Stitck Salmiak. In einem Luftbade wurde der obere Theil des Apparates his zum Verdampfen des Salmiaks erhötzt und gleichzeitig durch die unten eingesetzten ebgen Röbren in der Richtung der Pfeile Wasserstoff durchgeleitet. Da nun das leichtere immonink rascher diffundirt als die Salzsäure,



gelangte relativ mehr von ersterem durch den Asbestpfropf und farbte das Lakmuspapier in B blau, wahrend die davon getrennte Salzsaure, vom Wasserstoff in der außeren Röhre mitgenommen, das Lakmuspapier in A roth färbte. Than ersetzte unter passender Umformung des Apparates mit gleichem Erfolge den Asbestpropf durch einen solchen aus lockerem Salmiak und den Wasserstoff durch Stickstoff. Nach Bottinger 1878) genügt schon ein gewöhnliches Kugelröhrchen, in dessen kugel sich etwas Salmiak befindet, während die Enden Lakmuspapier enthalten, um den Vorgang nachzuweisen. Halt man das Röhrchen schief und bringt den Salmiak zum Verdampfen, so wird das obere Lakmuspapier durch das leichtere Ammoniak gebläut, das untere durch die schwerere Salzsäure geröthet (eine allerdings theoretisch unmögliche Scheidung der beiden Gase).

In scheinbarem Widerspruch mit diesen Resultaten standen altere Versuche von Deville, nach welchen sich Salzsaure und Ammoniak selbst bei hoher Temperatur unter starker Warmeenthindung vereinigen sollten. So hatte sich gefunden, dass, wenn durch zwei Rohren die Gase getrennt in ein durch Quecksilberdampf auf 3500 gehaltenes Gestiß geleitet wurden, die Temperatur auf 394,5° stieg, obschon in diesem Falle die Queeksilberdampfe kühlend wirkten. Than suchte den scheinbaren Widerspruch dadurch zu erklaren, dass die Gase beim Einstromen in das Gefäß keine Zeit hatten, sich zuvor auf die Temperatur des Gefalles zu erhitzen".. Er brachte deshalb in eine mit Ammoniak gefüllte, durch Quecksilber abgesperrte Glasglocke, welche sich durch ein geeignetes Lufthad **) auf bobe Temperaturen bringen ließ, eine dünnwandige, mit Salzsäure gefüllte Kugel, in welcher sich durch eine angelöthete enge Röhre der Druck genau gleich dem des Ammoniaks machen ließ. War nun die gewünschte Temperatur erreicht, so wurde die Kugel durch Anstoßen an die Glocke zertrummert, so dass sich die Gase mischten. Wenn nun wirklich chemische Verbindung eintrat, so musste sich dies durch Aenderung des Druckes zu erkennen geben, eine solehe wurde indess nicht beobachtet, wenn die Temperatur = 350° war. Erst bei 330° zeigten sich deutliche Zeichen einer Verbindung, sowie auch Salmiakniederschlag an den Wanden. Deville, welcher den gegen seine Versuche geltend gemachten Einwand nicht anerkennen konnte, wiederholte dieselben, indem er die Gase vor dem Eintritt in das Gefaß durch enge Schlangenrohren hindurchleitete, die das Gefaß umgaben Es ergab sich wieder eine unzweifelhafte Temperaturerhöhung, doch konnte der Versuch nur kurze Zeit fortgesetzt werden, da sich die Röhren durch den gebildeten Salmiak verstopften. Hiernach scheint es, dass derartige Versuche zu keinen sicheren Resultaten führen.

[&]quot; Line indess nicht ganz zutreffende Erklitrung denn falls Dissociation stattfindet, konnte die durch Verbindung entstehende Temperaturerhohung hochstens his zur Zersetzungstemperatur austeigen.

[&]quot; Natauson schar Ofen, Ann d. Chem u. Pharm. 98, 301.

Marignae (1868) suchte einen anderen Beweis für die Zersetzung des Salmiaks beizuhringen, nämlich durch Ermittlung der Verdampfungswarme. Er fand dieselbe ungefähr — 706 Calorien, wahrend die Verbundungswarme von Ammoniak und Salzsäure 715 Calorien beträgt und die Verdampfungswärme verschiedener ahnlicher Substanzen zu etwa 100 Calorien gefunden wurde. Der große Werth der Verdampfungswärme des Salmiaks und seine Uebereinstimmung mit der Zersetzungswärme weist also entschieden auf eine wenigstens partielle Zersetzung beim Verdampfen hin.

- 2. Phosphoniumchlorid. Nach Ogier 1879 und 1880; bildet sich heim Comprimiren von gleichen Volumina PH₃ und HCl im Cailletetschen Apparate eine feste Verbindung, welche beim Nachlassen des Bruckes wieder zerfällt. Bei 14° C. ist der zur Bildung dieses Phosphorwasserstoffchlorhydrats nöthige Druck = 20 Atmosphären, mit sinkender Temperatur wird derselbe geringer, bei 30° genügt Atmosphärendruck. Bei 26° schmelzen die Krystalle. Nach einer neueren Untersuchung von Sidney Skinner 1887 ist die Dissociation der Krystalle, wie die Volumbestimmung des entstehenden Gases ergiebt, zwischen 30° und + 10° eine vollkommene; bei höheren Temperaturen ist das Volumen dagegen nicht gleich der Summe der Volumina von PH₄ und HCl, sondern nahert sich dem einfachen Volumen von PH₄ (1).
- 3 Phosphoniumbromid. Dieser feste Körper, welcher aus gleichen Volumtheilen Phosphorwasserstoff und Bromwasserstoff besteht, wersetzt sich beim Erwärmen (nach Isambert 1883 ebenso in seine Bestandtheile.
- 4 Ammoniumby drosulfid zerfallt in gleiche Volumina Ammonium und Schwefelwasserstoff Isambert 1881 und 1882 und
- 5 Cyanammonium in gleiche Volumina Ammoniak und Cyanwasserstoffsaure Isambert 1882 und 1883. Die Dissociationstensionen aller drei Korper sind für verschiedene Temperaturen genau bestimmt.
- 6 Carbaminsaures Ammoniak. Diese Substanz zerfallt nach A. Naumann 1871, beim Verdampfen in 2 Volumina Ammoniak und 1 Volumen Kohlensäure. Sowohl die Zersetzung, wie die Rückbildung beim Erkalten beansprucht verhaltnismäßig lange Zeit und zwar um so mehr, je kleiner die Berührungsfläche von gasformiger und fester Substanz ist. Bei manchen Versuchen wurde die Gleichgewichtsspannung erst nach mehreren Stunden, selbst Tagen erreicht. Sie war aber diesalbe, mochte die Substanz durch Erwärmen oder Abkühlen auf die betreffende Temperatur gebracht werden. Die Geschwindigkeit der Umbildung war unter sonst gleichen Verhaltnissen um so kleiner, je geringer der Unterschied der bereits erreichten Spannung von der Gleichgewichts-

spannung war. Durch einen Ueberschuss des einen Bestandtheils wurde, wie in anderen Fallen, die Dissociationstension vermindert.

Die Dissociationstension des Ammoniumearbamats wurde neuerdings wieder von Erekmann (1885 bestimmt. In Uebereinstimmung mit Naumann trat Gleichgewicht erst nach längerer Zeit ein. Es war von beiden Seiten her zu erreichen.

- 7) Antimonchlorid und Phosphorbromid zerfallen beim Verdampfen nach den Gleichungen $Sb Cl_3 = Sb Cl_3 + Cl_2$ (E. Mitscherlich 1833: und $PBr_5 = PBr_3 + Br_2$ Gladstone 1849).
- 8) Chloralhydrat"). Der Dampf dieser bei 46° schmelzenden und bei 95° siedenden Substanz ist stets ein Gemenge von Wasserdampf und wasserfreiem Chloral (A. Naumann 1876). Aehnlich verhalten sich Chloralalkoholat und Butylchloralhydrat.
- 9) Hydrate der Kohlensäure. Comprimirt man nach S. von Wroblewski (1882) bei 0° in einer Glassöhre Kohlensäure in Berührung mit Wasser bis nahezu zur Verflüssigung und vermindert dann plotzlich den Druck, so bemerkt man bei einem bestimmten Druck Bildung von Beif an den Wänden der Glasröhre. Vermindert man den Druck weiter, so verschwindet derselbe wieder; bei Vermehrung des Druckes erscheint er, falls noch Spuren davon vorhanden waren, von Neuem und bleibt dann. Bei 0° beträgt der hierzu nöthige Druck 12,3 Atmosphären, bei 6,8° bereits 26,4 Atmosphären.

Der Umstand, dass der krystallisiete Korper bei Druckvermehrung nicht von selbst entsteht, sondern Spuren davon vorhanden sein müssen, erklärt sich durch die Fähigkeit des Körpers, leicht im überschmolzenen Zustande aufzutreten. Vermuthlich ist der Korper eine Verbindung äquivalenter Mengen von Kohlensäure und Wasser, ein Hydrat der Kohlensäure.

- 10 Phosphorwasserstoffhydrat. Comprimirt man (nach Cailletet und Bordet (1882) in einer Glassöhre Phosphorwasserstoff in Gegenwart von Wasser, so schwimmt der flüssig gewordene Phosphorwasserstoff auf letzterem. Lässt man nun den Druck plötzlich nach, so scheidet sich ein weißer krystallinischer Körper aus, der bei weiterer Druckverminderung wieder versehwindet, also sich ähnlich verhält, wie das eben erwähnte Hydrat der Kohlensäure. Der zur Bildung nötluge Druck ist bei 2,2° 2,8 Atmosphären, bei 20°; 15,4 Atmosphären. Ueber 28° entsteht der Körper nicht mehr. Aehnlich bildet sich auch ein
- 11 Hydrat des Schwefelwasserstoffs. Der zur Bildung notlige Druck ist bei 1º. 2 Atmosphären, bei 25° 46 Atmosphären.

Bezüglich der ausgedehnten Literatur siehe A. Naumann. Thermochemie, pax. 135

Die hochste Temperatur, bei der die Bildung noch stattfinden kann, ist 29°. Die Temperatur als «kritische» zu bezeichnen, wie Wroblewski. Cailletet und Roozeboom vorschlugen, erscheint unzweckmißig, da diese Temperatur mit der «kritischen Temperatur» nach Andrews, welcher zuerst diesen Begriff aufgestellt hat, in keiner direkten Beziehung steht.

Die Dissociationstension des krystallisirten Hydrats der schwesligen Saure beträgt nach Bakhuis Roozeboom (1881) bei 0°: 305 mm, bei 10°: 1130 mm, bei 7°: 1 Atmosphäre.

12 Hydrat der schwestigen Saure. — Nach Bakhuis Roozehoom '1883) ist die Dissociation des sesten Hydrats dieser Saure bei 0 = 30.5 cm, bei 10° = 115 cm, bei 7° = dem Atmosphärendruck.

b) Sublimation.

Sehr viele, wenn nicht alse, sesten Körper können in ähnlicher Weise, wie die soeben behandelten durch Erwärmung oder Druckverminderung in ein Gas übergesührt werden, welches indess nicht als Mischung zweier anderen Gase, sondern nur als anderer Zustand oder als andere physikalisch isomere Modifikation des betressenden Körpers ausgesast werden kann. Es wiederholen sich hier dieselben Betrachtungen, die bereits beim Schmelzen eines sesten Körpers angestellt wurden und es dürste daher gestattet sein, einsach aus jene zu verweisen und hier in kürze darüber wegzuschreiten.

Ebenso, wie z. B. bei der Dissociation von Salmiak in einem geschlossenen Gefälle sich nach Eintritt einer bestimmten Tension der Zersetzungsprodukte Gleichgewicht einstellt, so auch bei der Verdampfung, sobald die Spannung der gasförmigen Modifikation einen gewissen Werth erreicht hat die der Temperatur entsprechende maximale Dampftension. Wird die Temperatur erniedrigt oder der Druck über die maximale Tension gesteigert, so tritt Rückbildung des festen Körpers ein, derselbe scheidet sich in Form von Krystallen aus, er sublimirt.

Der Umstand, dass die Ausscheidung krystallinisch ist, weist darauf bin, dass die feste Modifikation in der gasförmigen löslich ist, ebenso, wie dies bezuglich der flüssigen angenommen wurde, und dies erscheint um so wahrscheinlicher, als eben die chemische Achnlichkeit zwischen den beiden Modifikationen, welche immer für Löslichkeit bis zu gewissem Grade bedingend zu sein scheint, größer ist als für die feste Substanz und irgend ein fremdes Gas.

In manchen Pällen handelt es sich übrigens bei der Vergasung oder Condensation nachweislich nicht um Umwandlung in eine physikalisch, sondern eine chemisch isomere Modifikation. Hierher gebören: t) Gyansäure. — Wie schon Wöhler beobachtet hat, verwandelt sich die Gyansaure und ebenso Gyamelid bei höherer Temperatur in die krystallinische Gyanursäure, welche sich niederschlägt. Dieser Niederschlag beginnt sich nach Troost und Hautefeuille (1868) bei 150° zu hilden und erfordert einen um so höheren Druck, je höher die Temperatur ist. Man kann in ein geschlossenes Gefäß immer mehr Cyansäuredampf hinzupumpen, ohne dass der Druck über die hetreffende Dissociationstension steigt, indem alles neu hinzukommende Gas sich als Gyanursäure niederschlagt. Ebenso kann der Druck nicht unter diese Größe vermindert werden, indem sich der Niederschlag verfüchtigt, so lange überhaupt noch davon vorhanden ist.

Zwischen 160° und 350° wächst die Transformationstension von 5,6 cm bis zu 120 cm.

Die Polymerisation von Cyansaure in Cyamelid, welche bei Temperaturen unter 150° stattfindet, wurde von van t'Hoff hinsichtlich der Geschwindigkeit, mit welcher sie sieh vollzieht, näher geprüft. Es ergab sich ein sehr wesentlicher Einfluss der Gefäßwände. In einem Gefäße mit sechsfacher Oberfläche erschien die Umwandlungsgeschwindigkeit auf das 1,33 fache gesteigert. In einem Gefäße, dessen Wande mit einem Niederschlag von Gyamelid bedeckt waren, vollzog sich die Reaktion mit der 3,42 fachen Geschwindigkeit.

Hierdurch erklart sich auch, dass die Geschwindigkeit in einem ursprünglich reinen Gefäße in dem Maße wachst, wie der gebildete Niederschlag zunimmt, wenigstens bis zu einer gewissen Grenze.

- 2 Phosphor. Phosphordampf condensirt sich in höherer Temperatur als rother Phosphor, indem er dabei ganz ähnliches Verhalten, wie Cyansauredampf zeigt. Da dieser Fall weiter unten noch näher erortert wird, genüge hier die einfache Erwähnung.
- 3' Cyan und Paraeyan verhalten sich nach Troost und Hautefeuille (1868 ganz ebenso. Wird Cyangas bei Temperaturen über 500° in ein geschlossenes Gefäß gepumpt, so condensirt es sich, ohne dass der Druck steigt, zu dem als schwarzbraunes Pulver auftretenden polymeren Paraeyan, welches sich umgekehrt beim Auspumpen des Gefäßes bei derselben Tension wieder in Cyangas zurück verwandelt. Die Tensionen wachsen von 502° bis 610°, von 3,4 cm bis 134 cm.
- 4 Oxymethylen condensirt sich im Verlaufe längerer Zeit 'eines halben Jahres; (nach Hofmann 1869, in das feste polymere. Ueber die Geschwindigkeit der Umsetzung wurden von van t Hoff nähere Untersuchungen ausgeführt.

Man hat seit den Arbeiten Deville's schon oft und vielfach auf die Analogie zwischen Verdampfung und Dissociation oder Polymerisation hingewiesen, doch betrachtete man die Analogie nur als eine außerliche. Auf eine wesentliche Verschiedenheit beider Prozesse glaubte man daraus schließen zu dürfen, dass die Umwandlungsgeschwindigkeit bei Dissociation im Allgemeinen nur gering ist, so dass es sogar in den meisten Fällen gelingt, durch genügend rasche Abkühlung die Zersetzungsprodukte dauernd zu erhalten, während sie dagegen bei Sublimation verschwindend klein zu sein scheint.

A. Naumann (1872) hat derartige Messungen bei Hexachlorkohlenstoff (C_1Cl_n) und Naphtalin vorgenommen mit dem zu erwartenden Ergebnis, dass diese Zeiten außerst kurz sind.

Nachdem wir indessen z. B. bei der Umwandlung enantiotroper Modifikationen oder Verbindungen mit verschiedenem Wassergehalt gesehen haben, dass auch hier häufig die Umwandlungsgeschwindigkeit eine sehr große ist, dürfte wohl diese Differenz nicht mehr sehr ins Gewicht fallen.

Schlagt sich Dampf in fester Form nieder, so sind die ausgeschiedenen Partikelchen stets kleine Krystallchen (wenn nicht ursprünglich düssige, später amorph erstarrte Tröpfehen. Diese Krystallbildung lässt sich am besten in der Weise beobachten, dass man auf einen Objektträger etwas von der zu untersuchenden Substanz bringt, auf diesen einen zweiten Objektträger auflegt, auf dessen Unterseite zwei Glasstreifehen Schutzleisten) mit Wassorglas befestigt sind, so dass in der Mitte zwischen beiden Objektträgern ein etwa 1—2 mm dieker Zwischenraum übrig bleibt. Bei Erhitzung des unteren Objektträgers condensirt sich der entstandene Dampf auf dem oberen. Soll das Produkt der Condensation krystallinisch sem, so muss dieselbe dadurch verzögert werden, dass man den Objektträger vor dem Aufbringen zuerst so weit erwarmt, bis ein vorläufig darauf gebildeter Anflug wieder verschwindet.

Werden einige Jodkörnehen auf einen Objektträger gebracht, mit einem flachen Uhrglas die concave Seite nach unten bedeckt und nun der Objektträger erwärmt, so sieht man mittelst des Mikroskops auf der Innenseite des Uhrglases sehr schone, fast modellartige Jodkrystalle anschießen.

Bottger (1870) emplieblt als Präparat für Sublimation salzsaures Naphtylamin. Dasselbe wird in einen kleinen Porzellantiegel gebracht, dieser in ein Loch einer Pappscheibe eingesetzt und von unten erwarmt, nachdem man eine kleine Glasglocke darüber gestellt hat. Das Salz condensirt sich in Form schöner Blättehen.

Eine bekannte Thatsache, an welche in neuerer Zeit Jüptner von Jonstorff (1877, wieder erinnerte, ist die, dass Jod beim Aufbewahren allmahlich grußere Krystalle bildet. Die Erscheinung beruht muthmaßbeh auf Temperaturschwankungen. Steigt die Temperatur, so bildet sieh Dampf, sinkt die Temperatur, so condensirt sich derselbe wieder,

attein kleine krystaltindividuen, die bei der Verdampfung völlig verschwunden sind, können sich hierbei nicht mehr von Neuem bilden, sondern aller Dampf trägt zur Vergrößerung der bereits vorhandenen großen Krystalte bei. Eine andere Ansicht geht dahin, dass die Erscheinung analog sei dem früher besprochenen Aufzehren kleiner condensirter Wassertröpfehen durch große in Folge der größeren Dampftension an der Oberfläche der ersteren. Es ist aber nicht ersichtlich, weshalb die Dampftension an der Oberfläche kleiner Krystalte größer sein soll, als an der Oberfläche großer.

Die Analogie zwischen Verdampfung und Lösung eines festen Korpers zeigt sich, wie schon Frankenheim bemerkt auch darin, dass die Krystalle ahnliche Formänderungen bei beiden Prozessen erleiden. Seine Worte sind:

»Wenn die Auflösung oder die Verdampfung eines Krystalls langsam fortschreitet, so behalten Eekon und Kanten selbst unter dem Mikroskope ihre Schärfe bei. Ueberschreitet aber die Geschwindigkeit der Abnahme eine gewisse, von der Beschaffenheit der Körper abhängige Grenze, so runden sich die Kanten merklich ab, und zuweilen in einem so hoben Grade, dass die Spur einer geraden Linie gänzlich verloren geht.

Durch Anwesenheit eines fremden Gases wird die Umwandlungsgeschwindigkeit wesentlich verzögert, wohl hauptsachlich in Folge verminderter Diffusionsgeschwindigkeit. Die Verdampfung erfolgt langsamer und wird langsamer rückgängig. Wird z. B. eine kleine Quautität Jod in ein Glasrohr eingeschmolzen, aus welchem die Luft möglichst entfernt wurde, und nun erhitzt, so beobachtet man kaum merkliche Dampfbildung, indem aller gebildete Dampf sich sofort an den benachbarten Theilen des Rohres wieder condensirt. Ist dagegen das Rohr mit Luft von gewöhnlicher Dichte erfüllt, so verbreiten sich die Dampfe allmählich in der ganzen Luftmasse und ertheilen dieser eine prächtig violette Färbung. Ob es eine vom absoluten Mullpunkt verschiedene niedrigste Temperatur gibt, bei der keine Verdampfung stattfindet, auch nicht im Vacuum, d. h. welcher die Dampftension Mull entspricht, ist nicht klar gestellt. Immerhin scheinen einige Versuche darauf hinzuweisen.

Demarçay (1882 erhitzte verschiedene Metalle in geschlossenen und evacuirten Glasrohren, in deren Innerem ein zweites, von Wasser durchflossenes Glasrohr sieh befand. Obsehon die Erwärmung allenthalben durchaus gleichmaßig war — sie wurde durch Dampfe siedender Flüssigkeiten bewirkt — so bildete sich doch bald auf der kalten Röhre

^{*} Landoff zeigt diese Erscheinung mitteist eines kleinen für Projektion vorgerichteten Apparates.

ein metallischer Beschlag, der nach 24 bis 48 Stunden ein Gewicht von 5 bis 45 mg erreichte. Die niedrigsten Temperaturen, bei welchen solche Metallbeschläge noch erhalten werden konnten, waren: bei Cadmium 160°, bei Zink 184°, bei Antimon und Wismuth 292°, bei Blei und Zinn 360°, bass bei niedrigeren Temperaturen keine Beschläge zu erhalten sind. rührt nach D. vielleicht von dem Vorhandensein einer dünnen Oxydschicht her, die die Metalle gegen Verflüchtigung schützt, vielleicht über ist die Dampftension thatsüchlich gleich Aull.

Zollner "Ueber die Natur der Cometen. Leipzig 1872, pag. 86 nimmt an. dass letzteres für keinen Körper zutreffe, auch nicht für solche, deren dampfformige Modifikationen wir nicht kennen, z. B. Kohle.

e) Mehrfache Condensationspunkte.

Dass aus einem Dampfe zwei verschiedenartige Korper, z. B. physikalisch isomere Modifikationen nebeneinander entstehen kounen, hat schon krankenheim bei Quecksilberjodid beobachtet, wurde dadurch aber zu einem Fehlschlusse verleitet. Die betreffende Stelle lautet:

bewöhnlich gehören die durch Sublimation entstandenen Krystalle der gelben Art an; bei sehr mässiger Warme kann man sie jedoch auch roth und tetragonal erlangen. Es ist auch nicht schwer, gelbe Afterkrystalle in der Form der rothen und rothe in der Form der gelben zu erbalten.

Wenn man eine mit rothen und gelben Krystallen bedeckte Glastafel so sehwach erwärmt, dass die Krystalle zwar sublimirt werden, aber ihre Farbe nicht verändern, so sieht man auch auf der oberen Platte gelbe und rothe Krystalle durcheinander. Da aber die Temperatur selbst auf der unteren Platte nie groß genug war, um die rothen Krystalle gelb zu machen, so musste sie auf der oberen Platte noch niedriger bleiben. Wenn sieh daher hier gelbe Krystalle finden, so können sie nur aus den gelben Krystallen der unteren Platte entstanden sein, deren Dämpfe von der unteren Platte aufgestiegen sind und sieh auf der oberen niedergeschlagen haben. Aus dieser Beobachtung geht also hervor, dass die der höheren Temperature angehörige Art des Quecksilberjodids sieh nicht nur in niederen Temperaturen erhalten kann, wenn sie in einer höheren gebildet ist, sondern sich auch in niederen Temperaturen bildet, und dass der Dampf des gelben Jodids von dem des rothen verschieden ist.«

Man sieht, Frankenbeim betrachtete die beiden Modifikationen als chemisch, nicht physikalisch isomer, sonst würde er nicht auf den Gedanken zweier verschiedenartiger Dämpfe gekommen sein.

Kann man, wie hier angenommen wurde, einen Dampf in der Nähe

des Kondensationspunktes als Lösung der festen Modifikation in der gasförmigen betrachten, so wäre der Fall der doppelten Condensationsprodukte vollig analog dem Fall der Ausscheidung zweier verschiedener
Modifikationen aus derselben Lösung. Es wäre anzunehmen, dass der
Dampf beide Modifikationen gelöst enthalte, dass aber je nach der Höhe
der Temperatur deren Mengenverhältnis ein verschiedenes sei, so dass
unterholb der Umwandlungstemperatur, falls es zwei enantiotrope Modifikationen sind, die eine, darüber die andere vorwiegt.

Bei der Umwandlungstemperatur selbst sind die Löslichkeiten, also auch die Dampfspannungen, gleich, darüber oder darunter wird die labile von der stabilen aufgezehrt, d. b. hat die größere Dampftension.

Achnliches gilt für chemisch Isomere, z. B. für Cyamelid und Cyanursäure. Dampfförmige Cyanursaure kann sich, wie erwähnt, unter 150° als amorphes, in Wasser unlösliches Cyamelid condensiren, über 150° als krystallisirte, in Wasser Iosliche Cyanursäure. Belinden sich nun beide feste Körper neben einauder in einem Gefäße und erhitzt man über 150°, so verdampft das Cyamelid als Cyansäure und diese condensirt sich wieder als Cyanursäure. Die letztere zehrt also unter Vermittlung des Cyansäuredampfes nach und nach alles Cyamelid auf, oder dieses scheint als Cyanursäure zu sublimiren. Der Dampfdruck kann nicht höher steigen als dies die Cyanursäure zulässt, ebenso wie nach den Beobachtungen von Watt Wasserdampf in einem geschlossenen Gefäße immer diejenige Spannung annimmt, welche dem kältesten Punkte entsprieht. Diese Tension heißt Transformationstension.

Früher wurde erwähnt, dass sich amorphe körper in jeder Hinsicht wie stark überkühlte Schmelzflüsse oder übersättigte Lösungen verhalten. Gleiches gilt auch in Bezug auf die Dampfspannungen. Die Dampfspannung amorpher Korper ist daher stets größer als die der krystallisirten und die Sublimation der krystallisirten findet schwerer statt als die der amorphen. So hat Engel 1883 gefunden, dass krystallisirtes Arsen nicht einmal bei 360° im Vacuum oder in einem indifferenten Gase sublimirt, amorphes dagegen schon bei 260° beziehungsweise 280° bis 310°. Es scheinen übrigens hier zwei verschiedene Modifikationen vorzuliegen, denn nach den Beobachtungen von Engel condensirt sieh der Dampf des amorphen Arsens wieder amorph, und erst wenn die Temperatur über eine gewisse Grenze steigt, findet die Condensation in der krystallisirten Modifikation statt.

Anfänglich findet die Sublimation des amorphen Arsens rasch statt, dann langsamer und schließlich hort sie ganz auf, da sieh der ganze Bückstand schon bei dieser Temperatur allmablich in die krystallisirte Modifikation umwandelt.

Berzelius unterschied As, und As3, von welchen ersteres bei

der Sublimation sich auf den minder heißen Stellen condensirt, letzteres aber auf den heißesten. Ersteres ist dunkelgrau krystallisirt, oxydirt sich schen bei 40° zu schwarzem Suboxyd, während As3 weiß, stark metallglanzend, schwerer als jenes und selbst bei 80° noch unveranderlich ist. Nach Hittorf entsteht bei niedriger Temperatur 240° bis 220° nicht krystallisirtes, sondern amorphes Arsen, es ist weniger leicht oxydirbar als das in hoherer Temperatur sich bildende krystallisirte und leichter als dieses. Bei Erhitzung auf 360° wandelt sich das amorphe in das krystallisirte um.

Bettendorf hatte vier verschiedene Modifikationen unterschieden. Nach Engel (1883) reduciren sie sich indess auf die genannten zwei. Scheudet sich das Arsen unter 360° ab, so ist es stets amorph, dunkelbraun oder schwarz und besitzt das spezifische Gewicht 1,6—1,7. Wird es aber über 360° erhitzt, so verwandelt es sich in eine andere stahlgraue Modifikation von der Dichte 5,7. Nach späteren Bestimmungen undet schon bei 310° Umwandlung statt, doch nur langsam Die Krystalle der krystallisirten Modifikation sind isomorph mit denen des rothen Phosphors.

d) Verwitterung.

Wenn ein fester Körper sieh in gasförmige Produkte auflösen kann, so lässt sieh erwarten, dass auch der Fall möglich sein wird, dass nicht allein gasförmige Zersetzungsprodukte, sondern neben diesen auch feste oder flüssige auftreten. Man könnte sieh dann den Vorgang so denken, dass der feste Körper zunächst oberflächlich verdampft, der gebildete bampf aber sofort nach seiner Entstehung zerfällt und einen festen oder flüssigen Niederschlag ausscheidet, der sieh nun auf der Oberfläche des körpers anhauft.

Das Brennen von Kalk und Gyps, das Zerfallen von Soda und Alaun sind alt- und allbekannte hierher gehörige Beispiele. Frankenheim bemerkt darüber:

Das Verwittern der Krystalle ist ein Prozess, welcher der Umwandtung durch Allotropie sehr ähnlich ist. Es tritt ein, wenn ein fester korper einen flüssigen oder gasförmigen Bestandtheil verliert, ein Salz z. B. einen Theil seines Hydratwassers. Nun ist wahrscheinlich eine jede Hydratstufe an eine gewisse Temperatur gehunden, in niedrigen Temperaturen bindet das Salz eine großere Menge Wassers, in höheren eine kleinere oder wird ganz wasserfrei. Aber diese Grenze ist nicht so scharf, dass sie nicht überschritten werden könnte, und zwar erhält sich nicht nur die wasserärmere in niederer Temperatur, sondern auch die wasserreichere in einer höheren als die normale ist. * Z. B. Na Cl + H₂ O, siehe I. pag. 336.]

Eine eingehendere Untersuchung dieser Erscheinungen wurde erst durch Deville's Entdeckungen auf dem Gebiete der Dissociation angeregt.

1) Kohlensaurer Kalk. — Debray (1867) erhitzte Stücke von Boppelspath in Platinumhüllung in einem Glasrohr oder Porzellanrohr, das mit Quecksilberluftpumpe und Manometer in Verbindung gesetzt war. Bei 440° Schwefeldampf war die Dissociation noch unmerklich, hei 860° Cadmiumdampf trat sie dagegen bereits sehr merklich hervor, die Dissociationsspannung betrug 85 mm und kehrte regelmäßig wieder auf diesen Werth zurück, selbst wenn ein Theil des Gases durch Auspumpen entfernt wurde. Bei 1040° Zinkdampf betrug die Tension bereits 540—520 mm. Auspumpen von Gas oder Einbringen von Aetzkalk war ohne Einfluss auf deren Größe. Ließ man den Apparat wieder abkühlen, so stellten sich die geringeren Tensionen und schließlich das Vacuum wieder her, doch nur dann, wenn die Abkühlung sehr langsam erfolgte. Der trockene Actzkalk kann also die Kohlensäure nur sehwer wieder aufnehmen.

Lamy versuchte auf Grund der constanten Dissociationsspannung des Kalkearbonats ein Pyrometer herzustellen, indess nicht mit dem gewünschten Erfolg, da die Zeitdauer der Rückbildung für diesen Zweck zu beträchtlich ist und auch der Zutritt des Gases zur festen Substanz nur bei genügend großer Oberfläche genügend sieher ist. Auch Weinhold erhielt deshalb mit diesem Apparate nur schwankende Resultate.

2' Chlorsilberammoniak. – Chlorsilber bildet mit Ammoniak zwei verschieden zusammengesetzte Verbindungen, welche bereits von Isambert 1867 beobachtet und binsichtlich der Dissociationserscheinungen studirt wurden. Besonders sorgfaltige Untersuchungen darüber hat Horstmann 1876 ausgeführt, deren Ergebnisse ich nachstehend größtentheits wortlich folgen lasse.

Berüglich der Versuchsmethode sei nur bemerkt, dass sich das Chlorsilber in einem mit Manometer und Quecksilberluftpumpe verbundenen Glaskolbehen befand, welches ausserdem mit einem zweiten kolbehen verbunden werden konnte, in welchem durch Erbitzen von Chlorsilberammoniak Ammoniak entwickelt und in gewünschter Menge zu dem Chlorsilber im ersten Kolbehen zugelassen werden konnte.

Lasst man zu der theilweise tersetzten Verbindung NH, hinzutreten, so wird dasseihe absorbirt und der erhöhte Druck sinkt dadurch wieder: pumpt man NH; aus, so steigt der erniedrigte Druck durch fortschreitende Zersetzung: und sinkend wie steizend nahert sieh das Quecksilber demselben Stande, welcher offenhar den Gleichgewichtsdruck angiebt derselbe wird auf solche Weise in gewisse Grenzen einzeschlossen. Bis derselbe stand von beiden Seiten wirklich erreicht wird, vergeht sehr lange Zeit, da die Bewegung des Quecksilbers immer langsamer wird jemehr es sich demselben nahert.

"Um Absorption und Zersetzung zu beschleunigen, habe ich eine verhaltnismaßig große Menge 24,5 g. Ag Cl angewendet und dasselbe, wie Isambert, nur getrocknet, nicht geschmolzen. In die compakten Massen geschmolzener Substanzen dringt nach verschiedenen Beobachtungen" das Gas nur äußerst langsam und unvollstandig ein.

*Macht man die wilktirlichen Druckanderungen des MI, möglichst klein, so können die Grenzen, in welche der Gleichgewichtsdruck auf die angegebene Weise eingeschlossen wird, soweit zusammengertickt werden, dass ihr Abstand nicht mehr beträgt, als die möglichen Beobachtungsfehler. Der Gleichgewichtsdruck selbst ist dadurch leicht zu ermitteln, wenigstens für die Temperatur des Laboratoriums.

. Wenn die Temperatur des Wasserbades mit dem Chlorsilberammoniak erhoht wird, sieht man bald den Druck des Mis steigen, bei der Abkühlung wieder sinken. Aber es ist klar, dass der wirklich beobachtete Druck stets binter der Gleichgewichtsspannung zurückbleiben wird, welche der augenblicklichen Temperatur des Wasserbades entspricht, so lange sich die letztere andert, einmal wegen der schlechten Wormeleitung des tilases und des lockeren Chlorsilbers, zweitens wegen der Langsamkeit, mit welcher sich, wie erwähnt, das den Umständen entsprechende Gleichgewicht berstellt. Die beobachtete MI₄-Spannung wird bei steigender Temperatur zu klein, bei fallender zu groß und für gleiche Temperatur wahrend des Steigens und Fallens ganz verschieden sein. Man kann dies leicht dadurch nachweisen, dass man die Erwarmung plotzlich unterbricht und abkühlen lässt. Das Maximum des Druckes tritt dann immer erst nach einiger Zeit ein, nachdem die Temperatur ihr Maximum bereits aberschritten hat und sinkt. Bei einem Versuch, bei welchem absiehtlich boch und rosch erhitzt wurde, um jenen Umstand in die Augen springen zu lassen, war der Druck anfangs 258 mm bei 55%,6 C. und nach 8 Minuten 370 mm bei 60,0°, wo die Erwarmung unterbrochen wurde. Das Maximum des Drucks trat erst nach 20 Minuten ein mit 118 mm bei 35,2°. Aber auch wenn sich niedrige Temperaturen mit großer Langsamkeit andern um 1° in 10 Minuten, zeigt sich dieselbe Erscheinung noch ganz deutlich.

Um nun die Existenz der beiden Ammoniakverbindungen nachzuweisen, verführ Horstmann in folgender Weise. In dem Ammoniakreservoir war das Chlorsilber mit Ammoniak gesättigt und es herrschte darüber die großere Spannung, welche der zweiten Verbindungsstufe (I_1, NH_2) entspricht. Wenn ich den Glashahn offnete, stellte sieh in dem Apparate ein NH_3 -Druck her, der immer etwas kleiner war, als

^{* *}Vergl. Gmelin, Handbuch 5, Aufl. 3, 629 *

in dem Reservoir, und es konnte sich deshalb, die Richtigkeit der Isambert'schen Beobachtungen vorausgesetzt, nur die erste Verbindungsstufe (2.14 Cl., 3 NH₃) mit der kleineren NH₃-Spannung bilden, so lange Apparat und Reservoir die gleiche Temperatur des Laboratoriums hatten. So lange nun in dem Apparat nach dem Schließen des Hahnes eine Abnahme des Druckes durch Absorption zu beobachten war, wurde immer wieder die Communikation mit dem Reservoir bergestellt, nachdem von Zeit zu Zeit bei verschiedenen Sättigungsgraden in der beschriebenen Weise für verschiedene Temperaturgrenzwerthe die Gleichgewichtsdrucke bestimmt worden woren. Als keine Absorption mehr eintrat, wurde der Druck des NII, in dem Apparat durch Erwarmen des Reservoirs entsprechend höher gehalten, um auf dieselbe Art die Bildung der zweiten Verbindungsstufe bis zur vollen Sättigung und den entsprechenden Gleichgewichtsdruck beobachten zu können. In einer dritten und vierten Versuchsperiode endlich wurde das MI, der beiden Verbindungsstufen allmählich durch Auspumpen entfernt und dabei eine zweite Reihe von Grenzwerthen der Gleichgewichtsspannungen für verschiedene Sättigungsgrade und Temperaturen ermittelt. . . .

Besondere Aufmerksamkeit habe ich noch den Erscheinungen beim Uebergang von der einen zur andern Verbindungsstufe gewidmet, um zu ermitteln, ob sich dabei der Gleichgewichtsdruck plötzlich oder altmählich andert. Ich habe das Ammoniak aus der völlig gesättigten Chlorsilberverbindung in 225 Portionen entfernt, von welchen auf jede der beiden Verbindungsstufen etwa die Hälfte kam. Es stimmte dies mit den Angaben von Isambert über die Zusammensetzung und mit den Formeln 2.1g Cl₁ M₄, und Ag Cl3 M₄, so genau, als ich erwarten durfte, da ich auf diesen Punkt kein besonderes Gewicht legen konnte. Bei dem fraglichen Uebergang reichte nun die Entfernung von etwa 1½ solcher Portionen hin, um den Druck etwa 500 mm, die Differenz der beiden Gleichgewichtsspannungen, zu erhöhen. Dieselbe Gasmenge würde nach dem Inhalt des Apparates ungefähr dieselbe Druckdifferenz in Folge des Mariotte schen Gesetzes hervorgebracht haben. Es war also kein allmählicher Lebergang zu bemerken.

*Eine auffallende Benbachtung bei dem umgekehrten Versuch, bei dem Uebergang von der ersten zur zweiten Verbindungsstufe durch Zulassen von NH, bestatigt in gewisser Hinsicht jenes Resultat. Man kann nämlich den Druck über der völlig gesättigten ersten Verbindungsstufe steigern bis über den Gleichgewichtsdruck für die zweite Stufe hinaus, ohne dass sofort bemerkbare Absorption eintritt. Der Druck beginnt um so schneller zu sinken, je mehr er die Gleichgewichtsspannung übersteigt. Ein Ueberdruck von einigen Centimetern jedoch bleibt manchtual 5 bis 40 Minuten und mehr unverändert, während nach begonnener

Bildung der zweiten Verbindung bei demselben Ueberdruck das Quecksilber rosche Absorption anzeigt. Es wurde z. B. hei einem Versuche das Quecksilber im innern Schenkel des Manometers durch NH₃-Zulassen rosch auf 682 berabgedrückt, nachdem längere Zeit in dem Apparat ein Bruck geberrscht hatte, wenig großer als die Gleichgewichtsspannung für die erste Verbindung. Für den Gleichgewichtsdruck der zweiten Verbindung hätte das Quecksilber etwa bei dem Theilstrich 720 stehen massen ider Druck war ca. 80 mm zu groß, aber noch nach 4 Minuten war der Stand 682,0, nach 44 Minuten 691,0, und jetzt erst begann raschere Bewegung. Das Quecksilber wurde aber sofort wieder herabgedrückt auf 681,0 und stand nach 4 Minuten 692,0, d. h. häber als nach 43 Minuten nach dem ersten Versuch. Die fertig gebildete Verbindung begünstigt offenbar die Neubildung, ähnlich wie ein Krystall in Lösung die Krystallisation begünstigt.

Quecksilbereblorurammoniak gibt nach Isambert Resultate, wie Chlorsilberammoniak, welche noch einfacher sind, insofern das H_{02} Cl_2 nur in einem Verhältnis sich mit M_{02} verbindet. Ganz analog verhalten sich ferner Jodealeiumammoniak, Chlorealeiumammoniak, Chlorealeiumammoniak, Chlorealeiumammoniak, Jod- und Chlorpalladiumammoniak.

Die Temperaturen, bei welchen die Dissociationsspannung = 760 mm wird, sind nach Isambert 1880 folgende

for
$$PdJ_2[NH_3]_2 \rightarrow 2NH_3 = 410^\circ$$

- $PdJ_2 + 2NH_3 = 235^\circ$
- $PdCl_2[NH_3]_2 + 2NH_3 = 216^\circ$
- $ZnCl_2[NH_3]_2 + 2NH_4 = 89^\circ$
- $MgCl_2[NH_3]_2 + 4NH_3 = 112^\circ$
- $CaCl_2 + NH_3]_3 = 180^\circ$

3 Quecksilberoxyd. — Das erste Beispiel der Zersetzung einer chemischen Verbindung durch Warme ist wohl jenes berühmte Experiment von Priestley⁹), durch welches er zeigte, dass Quecksilberkalk Oxyd im Breunpunkte eines kraftigen Hohlspiegels in Quecksilber und einen gasformigen Körper Sauerstoff zerfallt.

Nach Myers betragt die Dissociationsspannung bei 150° 2 mm, bei 350° 8 mm, bei 500° 16 mm, bei 560° 343 mm.

Nach Echols (1881) ist die Bildungstemperatur von Quecksilberoxyd jaus Hy und $O' = 450^{\circ}$, die Zersetzungstemperatur — 630°.

6) Silberoxyd. — Nach Joulin ist die Tension bei 250° noch unter 15 mm Nach Le Chatelier (1887, ist die Dissociationstension

^{*} Experiments and observations on different kinds of air, 1774-1777, deutsch von G. S. Flugel. Leipzig 1775.

des Silberoxyds bei 150°-200° ca. 4 Atmosphere. Rasche Zersetzung findet erst zwischen 400° und 450° statt.

- 5 Iridium'oxyd zeigt nach Deville und Dehray (1878 bei 822,8°, 1003,3°, 1112°, 1139° die Spannungen: 5 mm, 203,3 mm, 710,7 mm, 745,0 mm.
- 6 Mangane arbon at zersetzt sich nach den Beobachtungen von Joulin merklich bereits bei 70°. Bei 130° ist die Tension 215 mm, bei 300° ca. 2 Atmospharen. Beim Wiederabkühlen wurde die frei gewordene Kohlensaure nur schwierig wieder aufgenommen. Wurde rasch erhitzt, so ergaben sich großere Werthe der Tension.
- 7 Silbercarbonat. Die Resultate waren sehr unregelmäßig. Bei 150° war die Tension 125 mm und beim Abkühlen wurde die Zersetzung kaum merklich rückgängig.
- 8; Bleicarbonat hatte bei 150° ca. 30 mm Spannung, bei 250° 75 mm, worauf dieselbe rasch austieg und bei 21 2 stündiger Erhitzung auf 300° ca. 2 Atmosphären betrug.
- 9 Baryumcarbonat. Bei Glühbitze beträgt die Tension nach Isambert (1878 etwa 22 mm.
- 10 Natriumdicarbonat im trockenen Zustande erhitzt zeigt schon bei 25° bis 30° merkliche Zersetzung (Gautier 1876). 18 Stunden lang bei 100° bis 115° erhitzt, hatte es sich fast vollständig in neutrales Carbonat verwandelt.

Nach de Mondesir 1887 absorbirt völlig reines neutrales kohlensaures Natron Kohlensaure nur sehr langsam, wahrscheinlich überhaupt gar nicht. Sobald aber demselhen etwas Bicarbonat beigemischt wird, erfolgt die Kohlensäureaufnahme sofort und zwar um so rascher, je großer die Menge des Bicarbonats.

- 11) Kaliumcarbonat zersetzte sich ebenso, doch wesentlich schwieriger.
- 12. Ammoniumearbonat. Nach Berthelet und Andre (1886 besitzt Ammoniumbiearbonat (CO_2 , MI_4 · H) im trockenen Zustande gar keine Dissociationstension, diese wird erst durch Feuchtigkeit hervorgerufen.
- Nach den Beobachtungen von Boussingautt werden selbst die anscheinend so sehr beständigen Sulfate der alkalischen Erden schon bei relativ niedriger Temperatur durch Wärme zersetzt. Die Beobachtungen wurden alterdings nur im Platintiegel ausgeführt, wobei als Heizapparat ein Schlösing scher Ofen oder eine gewohnliche Gebläselampe diente. Schwefelsaurer Kalk war bereits in 5 bis 10 Minuten vollständig zersetzt, ehenso Magnesiumsulfat.

Schwefelsaurer Strontian erforderte etwas mehr Zeit und verüttehtigte

sich zum Theil. Schwefelsaurer Baryt verlor erst bei Eisenschmelzhitze alle Schwefelsaure und corrodirte das Platin. Bleisulfat zerfiel schon unter Eisenschmelzhitze vollkommen.

- 11 Jodtrichlorid auf 25° C. an freier Luft erhitzt schmilzt scheinbar doch schmilzt in Wirklichkeit das durch Dissociation entstehende Manochlorid Brenken 1875). In einer Chloratmosphäre tritt die Erscheinung nicht ein. Bei 67° ist die Dissociationstension 4 Atmosphäre. In einer zugeschmolzenen Röhre erfolgte die Zersetzung selbst bei 86° C. noch nicht. Bestätigt durch Melikoff 1875.)
- 15 Kupferoxyd. Debray und Joannis (1881) fanden, dass sich beim Erhitzen von schwarzem kupferoxyd in geschlossenem Raume eine constante, mit der Temperatur steigende Dissociationsspannung hersiellt, die sich aber vermindert, sobald das gebildete Kupferoxydul zum Schmelzen kommt. Die Verminderung erklart sich in der Weise, dass der Sauerstoff sich zum Theil in der entstandenen Flüssigkeit auflöst. Beim Erstarren, wo dieser absorbirte Sauerstoff wieder frei wird, steigt deshalb der Druck plötzlich von 90 mm auf 250 mm.
- 16 Wasserhaltige Salze. Bereits Debray (1868 fand, dass für die Verwitterung krystallwasserhaltiger Salze eine ganz ahnliche constante Maximaltension des entweichenden Wasserdampfes existirt, wie für die kohlensaure bei Dissociation des kohlensauren Kalkes. Befindet sich die betreffende Substanz in einem abgeschlossenen Raume, so schreitet die Verwitterung nur so lange weiter, bis diese Maximaltension erreicht ist, und wenn alsdann das Volumen des Gefäßes vergrößert oder verkleinert wird, so zersetzt sich eine neue Quantität des Salzes, beziehungsweise wird so viel Wasserdampf wieder gebunden, bis die bestimmte Maximaltension erreicht ist. Selbstverständlich gilt dies nur so lange, als im ersten Falle noch unzersetztes, im andern noch entwassertes Salz in genügendem Ucherschuss, namentlich mit genügend großer Oberfläche vorhanden ist. Man beobachtet deshalb die constante Tension nur dann, wenn nicht zu wenig Salz angewandt wird und wenn es meht in compakter Form, sondern als lockeres Pulver zur Anwendung kommt.

Spater haben sich auch G. Wiedemann (1874, Precht und Kraut (1875). A. Naumann 1874, Pareau (1877, Müller-Erzbach 1881 und viele audere mit solchen Untersuchungen beschäftigt und die Resultate Debray's bestätigt.

Ganz analog verhalten sich auch die Verbindungen mit segenanntem Krystallalkohol, Krystallbenzol, Krystallanilin u. s. w.

Bei Trinitrometakresol z. B. beobachtete ich Folgendes. Aus Benzol wird neben den Krystallen der reinen Substanz noch eine zweite Intensiv gelb gefärbte Art nadelformiger Krystalle erhalten, welche jedenfalls aus einer Molekülverbindung der Substanz mit Benzol bestehen. Sie wachsen betrachtlich rascher, als die Krystalle der reinen Substanz und erscheinen deshalb, falls letztere büschelartig zusammenwachsen, als vorragende Stacheln. Nach dem Verdunsten des Benzols zerfallen diese benzolhaltigen Krystalle unter Abgabe ihres Krystallbenzols in Krystalle der reinen Verbindung. O. L. 1882.

Vermuthlich gehort hierher auch nachstehende Beobachtung von Sichmidt (1817):

»Löst man frisch gefälltes Kalkovalat in Salzsäure und überlasst diese Lösung der Verdunstung bei 30° bis 50° C., so sieht man große rhombische, dem Cholesterin täuschend ähnliche Tafeln von 79° 33' (Mittel aus sechs Messungsreihen). Diese sind höchst wahrscheinlich ein saures Oxalat mit Wasser. Am Rande des Uhrglases, wo die weiße Salzmasse scheinbar trockene Krusten bildet, sieht man schöne Quadratoktaeder von ca. 119% Polflachenneigung und deren Combinationen mit dem quadratischen Prisma. Sie bilden sich, indem eine der erwähnten Tafeln nach der andern plötzlich trüb, rissig wird und in einen Trammerhaufen zahlreicher Quadratoktaeder zerfallt, die, anfangs in der Form des großen Afterkrystalls zusammenbleibend, durch vollkommenes Eintrocknen zerstreut werden. Diese Umwandlung erfolgt proportional dem Abdunsten der flüchtigen Saure; die erhaltenen Krystalle sind aber klein und meist durch Aggregation mehrerer Individuen trub. Bringt man dagegen auf den dem Zerfallen nahen Krystall allmählich Wasser, so geschieht dieselbe Zersetzung langsamer, die Quadratoktaeder, in die jone großen rhombischen Tafeln zerfallen, sind größer; aus dem Rest der ursprünglichen Lösung krystallisiren unmittelbar sehr schone Combinationen des Quadratoktaeders mit dem Prisma.

v. Hauer bemerkt bezüglich der Verwitterung:

eWie außerordentlich verschieden die ehemische Attraktion ist, durch welche das Krystallwasser in verschiedenen krystallisirten Körpern gebunden wird, ergiebt sich z. B. aus dem Vergleiche des Verhaltens in dieser Hinsicht von Kalium-Nickelsulfat und dem böchsten Hydrate von arsensaurem Natron. Ersteres verliert, andauernd einer Temperatur von 100° ausgesetzt, nicht eine Spur von seinen sechs Molekülen Wasser; krystalle des letzteren zerfallen dagegen sehon bei 10° C. binnen weniger Stunden durch Verwitterung zu Pulver.

Aus so rasch verwitternden Substanzen wie letztere ist die Wasserverdunstung scheinbar rapider, als sie von einer gleichen Menge freien Wassers bei gleich niedriger Temperatur stattfinden würde.«

Dass Korper von so nahe gleicher Cohasion und sonstigen physikalischen Eigenschaften sich wesentlich verschieden verhalten bei der Verwitterung, stimmt recht gut zu der Ansicht, dass die Verwitterung nicht in dem Herausreißen einzelner Theilehen entgegen der Cohasion bestehe, sondern dass sich vielmehr ein compliciterer chemischer Prozess abspiele in der Weise, wie oben angegeben.

v. Hauer bemerkt ferner.

*Bezüglich der Veränderung, welche Krystalle durch die Verwitterung erleiden, sind zweierlei Modifikationen zu unterscheiden. Es giebt namlich krystallisirte Verbindungen, die in Folge ihrer Wasserabgabe an die Luft den Connex ihrer kleinsten Theilchen vollständig verlieren und daher zu einem Pulver zerfalten. Es ist die Mehrzahl verwitternder Sabstanzen, die sich in dieser Weise verhalt.

Dagegen zeigt sich ober hei einigen wenigen Verbindungen, dass sie auch nach Verlust ihres Wassers einen ziemlichen Grad von Consistenz beihehalten. Sie erscheinen als Metamorphosen nach Hydraten in Anbydride oder niedrigern Hydraten. Solche Krystalle bilden ein noch genquetes Objekt für Beobachtungen, die sich auf die Gestalt beziehen, während natürlich die Durchsichtigkeit verloren geht. . . .

Das Verwittern mancher Substanzen, das, wenn auch sehr allmählich, aber unfehlbar eintritt, im Falle sie den Einflüssen der Luft ausgesetzt bleiben, kann vollends verhindert werden, wenn sie unter gutem Verschluss aufbewahrt werden. Hierher gehören z. B. der gewöhnliche Kupfervitriol, Chromalaun, Natriumeiseneyanür, Verbindungen, die der Luft exponirt, langsam, aber unausweichlich vollständig verwittern.

Ich besitze Krystalle dieser Korper in meiner Sammlung unter hermetisch verschlossenen Glasglocken aufgestellt, die in den 10—12 Jahren seit ihrer Verwahrung nicht die geringste Veränderung zeigen. Krystalle, deren Substanz sehr rein dargestellt wurde und die langsam gewachsen sind, daher sehon spiegelnde Flächen besitzen, widerstehen auffallend mehr der Verwitterung, als solche, die unter entgegengesetzten Umstanden entstanden sind.

Um diese Krystallisationserscheinungen bei der Verwitterung zu erklären, muss die eingangs gegebene Theorie noch etwas modifieirt werden.

Man kann sieh denken, dass, wenn an einem Punkte eine kleine Quantitat der Krystallsubstanz sich in dem umgebenden Gase löst, diese Losung momentan zerfällt in ein Gemisch der Lösung von wasserfreier Substanz und von Wasserdampf, und dass ebenso momentan wieder Condensation stattfindet und zwar dicht an der Oberfläche des Krystalls, da die Materie bei der äußerst kurzen Dauer beider Prozesse nicht Zeit gefunden hat, sich merklich von der Krystalloberfläche zu entfernen. An dem hetreffenden Punkte des Krystalls wird sich nun vielleicht nicht das feste Zersetzungsprodukt allein niederschlagen, sondern es wird gleichzeitig auch etwas Wasser verdichtet, vielleicht auch kann man annehmen, dass zur Einleitung des Prozesses ein kleines Wassertröpfehen,

welches eventuell auch ein Mutterlougeneinschluss sein kann, eingeleitet werde. In der That scheinen ganz trockene Krystalle weniger leicht zu verwittern als solche, auf welchen sich Wassertröpfehen condensiren konnten und die Stellen, wo solche Tröpfehen auftreten, wären dann diejenigen, wo sich später die Verwitterungsfiguren zeigen.

Hierauf scheint eine Beobachtung von Faraday (1834, hinzuweisen. Es gelang ihm, mehrere leicht verwitternde Salze, wie kohlensaures, phosphorsaures und schwefelsaures Natron unter einer schützenden Decke von Papier ohne Veränderung anfzubewahren. (Vergl. auch oben Ammoniumearbonat, II. pag. 48. Wurde aber ein solcher Krystall geritzt, wodurch wahrscheinlich kleine Flüssigkeitseinschlüsse bloßgelegt wurden, so begann an der geritzten Stelle die Verwitterung sehr bald und breitete sich von hier immer weiter aus. Möglicherweise ist auch die Berührung der Krystalle mit den Fingern nicht ganz ohne Einflüss, da diese den Poren der Haut entsprechend kleine Tröpfehen auf der Krystalloberflache zurücklassen.

Ein solches Flüssigkeitströpfehen wird sich alshald mit der Krystallsubstanz sättigen, theilweise verdampfen und wenn die außeren Umstande günstig sind, Kryställehen der wasserfreien Substanz ausscheiden, welche nun ähnlich, wie früher (1. pag. 535 bei Salzlösungen besprochen, allmahlich die in nachster Nähe befindliche wasserhaltige Substanz unter Vermittlung des Lösungsmittels aufzehren.

So wird sich der Verwitterungssteck immer weiter ausbreiten, und da eben durch das Zerfallen der wasserhaltigen Verbindung der Wasserverlust der Lösung in Folge der Verdunstung immer wieder ersetzt wird, bis zur völtigen Zerstörung der wasserfreien Substanz fortschreiten, ganz analog der früher besprochenen Umwandlung von glasiger arseniger Säure in porzellanartige (I. pag. 724), welcher Vorgang in der That auch außerlich einer Verwitterung sehr ähnlich sieht. Da es sich also bei einer Verwitterung um eine Lösung handelt, so erscheint es nicht merkwürdig, dass die Form der Verwitterungstlecke, wie von Blasius [1885] nachgewiesen wurde, in vieler Hinsicht an die Actzfiguren erinnert und keineswegs, wie von Pape (1865 und 1868) augenommen wurde, stets eine Ellipse ist, die sich aus einem »Verwitterungsellipsoid« ableiten lässt, in ähnlicher Weise, wie die optischen Eigenschaften eines Krystalls aus dem sogonannten Elasticitätsellipsoid.

Blasius selbst schreibt hierther:

»Es ist schwer... sich ein Urtheil über das wahre Wesen der Verwitterungsfiguren zu bilden, besonders wenn man noch bedenkt, dass eine wichtige Stütze der Pape'schen Theorie, namlich das Zusammenfallen seiner chemischen Axen mit den thermischen Axen*), nach den

^{*.} abohnoke Entwicklung einer Theorie der hrysfallstruktur. S. 233.4

pruesten Ansichten über die Möglichkeit einer Verschiebung der letzteren mit der Temperatur sehr illusorisch werden kann. Die Schwierigkeit, sich für eine der gegebenen Theorien zu entscheiden, wird noch durch die folgenden Thatsachen vergrößert. Die beiden Vermuthungen von den Herren Schrauf* und Exner**) bringen die Verwitterungsfixuren mit der Spaltbarkeit in Zusammenhang. Herr Schrauf wählt als Beispiel den Zinkvitriol. Die Verhaltnisse sind hier sehr einfach, weil nur eine Spaltbarkeit vorhanden ist. Die langen Axen der Ellipsen sind auch in der That auf allen Flachen parallel den Combinationskanten mit der Spaltfläche. Aber auf der Spaltfläche selbst, die won keiner anderen Spaltstäche geschnitten wird und auf der nach der Theorie des Herrn Schrauf ein Kreis entstehen müsste, wurden von Herrn Pape Ellipsen beobachtet. Auch die Theorie des Herrn Exper verlangte hier kreise. Ein anderes Beispiel, das für beide Theorien angeführt worden ist, spricht ebenfalls gegen beide. An den unterschwefelsauren Salzen von Blei, Caleium und Strontium ist keine Spaltbarkeit gefunden worden und nach den Beobachtungen von Herrn Pape war das Verwitterungsellipsoid für diese Salze eine Kugel, ganz wie es die Theorien von Schrauf und Exner verlangten. Nach den neueren eingebenderen Beobachtungen von Herrn Sohneke sind die Verwitterungsellipsoide abgeplattete oder verlängerte Rotationsellipsoide.

Auch gegen die Richtigkeit der oben erwähnten Vermuthung von Berrn Sohneke, nach welcher ein Zusammenhang des Verwitterungsellipsoids mit dem Warmeleitungsellipsoid besteht, liegen experimentelle Daten vor. An einer Fläche des Kupfervitriols baben die Axen, die zusammenfalten sollen, wie sehon Herr Sohneke selbst erwähnt, eine Neigung von 21°, auf der Fläche der Hauptspaltbarkeit am Gyps beträgt der Winkel sogar noch mehr.

Einige Reispiele, welche Blasius untersucht hat, sind:

t) Bittersalz. — »Die Verwitterung geschah in Exsiccatoren, meist mit wasserfreier Phosphorsaure und bei Temperaturen von 16°—19°C. und die Krystalle blieben 2¹ z – i Stunden im Exsiccator. Die Figuren wurden beobachtet auf dem Prisma, auf der primären Pyramide und dem Brachypinakoid. . . .

Zwei Kanten der Figur (auf dem Pinakoid) laufen den Prismenkanten parallel. Bei den anderen beiden Kanten lässt sich schwer sagen, ob die Abweichungen, die sie häufig von einer senkrechten Lage gegen die ersteren zeigen, bei den besseren Figuren in einem Zusammenhange mit der sphenoidischen Hemiedrie stehen oder nur Unregelmaßigkeiten

^{* «}Schrauf, Physikalische Mineralogie, 2, 53,»

^{**} Exper, Untersuchungen über die Harte an krystallstachen. Wien 1873,

sind. Anders verhält es sieh mit den Figuren auf dem Prisma, die. wenn sie bei den erwähnten Versuchsbedingungen entstanden sind, was die Deutlichkeit des Umrisses anbetrifft, weit hinter jenen zurückstehen. Man erkennt an ihnen, dass sie, wenn man die Prismenkante vertikal stellt, rechts und links nicht ganz symmetrisch sind. Achtet man auf eine bestimmte ausgezeichnete Richtung der Figur, was trotz des schlechten Umrisses derselben wehl immer mit einiger Vebung gelingt, so findet man, dass diese Richtung auf allen vier Prismenflachen im gleichen Sinne zu den Prismenkanten geneigt ist. Entweder die erwähnte Richtung läuft auf allen Prismenflächen, wenn man die eine nach der andern in das Gesichtsfeld bringt, von oben rechts nach unten links, oder sie läuft auf allen Prismenflächen von unten rechts nach oben links. In Folge dessen hat die Figur auf parallelen Flachen nicht einen parallelen Umriss, was ihrem Zusammenbange mit dem Verwitterungsellipsoid überhaupt widerspricht, weil ja sonst eine Fläche verschiedene Schnitte mit dem betrellenden Ellipsoid haben müsste. Ebensowenig konnen wir die erwähnte Eigenthümlichkeit der Figuren durch Spaltbarkeit oder durch Härtefiguren erklären, da für diese Parallelität entsprechender Richtungen der Figuren auf parallelen Krystallflachen folgt. Es ergiebt sich also, dass die Hemiedrie unseres Salzes auf die Ausbildung der Verwitterungstiguren einen Einfluss ausübt: und daraus folgt weiter, dass das Auftreten der einen oder auderen Form einer bemiedrischen Fläche am Krystall mit dem Sinne der Neigung besonderer Richtungen an den Flecken zu den Krystallkanten in Beziehung stehen muss. Die Versuche haben dies auch bestutigt, derart, dass es mir möglich war, aus einer mikroskopischen Beobachtung der Flecken einen Rückschluss zu machen auf die Flachen der Pyramide, die am Krystall ausgebildet waren. In allen Failen, wo eine Controle dieses Schlusses moglich war, erwies er sich als richtig.«

2 Eisenvitriel. — Das Ellipseid, das Herr Pape auf zahlreiche Beebachtungen hin für den Eisenvitriel als Verwitterungsellipseid annimmt, hat zur einen Symmetrieebene die Flache — Poo Senkrecht zu dieser Flache ist die kürzeste Axe des Ellipseides gelegen, wahrend die beiden anderen Axen so liegen, dass die eine in der Symmetrieebene des krystells liegt, die andere dazu senkrecht steht. Bei einer Verwitterung des Eisenvitriels in den Exsiccatoren zeigt sich nun ein ganz merkwürdiges Verhalten. Je nach der wasserentziehenden Fähigkeit der angewandten Trockensubstanz werden die Figuren verschieden. Bei ganz langsamer Einwirkung, so dass der krystall etwa nach 8—12 Stunden untersucht wird, gehugt es, die verzüglichsten elliptisch aussehenden Eiguren zu erzielen, die im Ganzen auf eine genauere, messende Intersuchung habe ich mich nicht eingelassen die Lage zu haben

scheinen, wie sie der Theorie des Herrn Pape entspricht. Bei Anwendung von kräftigeren Exsiecatoren, mit entweder stärkerer Schwefelsäure als bei den erwahnten Versuchen oder von wasserfreier Phosphorsaure, erhält man andere Erscheinungen, die jenen oft an Schonheit nicht nachstehen. Nach Ablauf von einigen Stunden ist die ganze Oberflache des krystalts von Trübung überzogen. Unter dem Mikroskop betrachtet, löst sich diese in eine große Anzahl von ganz regelmäßigen Flecken auf.

Auf der Basis sind die Figuren am schönsten, und zwar sind es bleine gleichschenklige Dreiecke, deren Basis senkrecht zur Symmetriechene liegt, und die ihre Spitze bei der gewöhnlichen Stellung des krystalls nach binten kehren. Der Winkel an der Spitze ist nicht immer tollkommen der gleiche, häufig ist er größer als ein rechter Winkel und in den meisten Fallen fand ich ihn größer, als den spitzen Winkel, den die Combinationskanten der Basis mit den beiden Prismenslächen einschließen, so dass die den Winkel an der Verwitterungsfigur einschließenden Schenkel nicht jenen Combinationskanten parallel laufen. Auf den meisten anderen Flächen erhält man einfach Striche. . . .

Die Beobachtungen lassen sich erklären durch die Annahme, dass die Verwitterung auf den drei Flächen 0P, $-P\infty$ und $-\frac{1}{2}P\infty$ sich hauptsächlich in Schichten purallel der Fläche $+P\infty$ ausbreitet und dass der Umriss einer solchen verwitterten Schicht ein gleichschenkliges Dreieck vorstellt, dessen Basis in der Fläche liegt, von der die Verwitterung ausgeht und dessen Spitze, im Innern des Krystalls, auf verschiedenen Seiten der Basis liegen kann, wenn wir den gauzen Krystall, also das Dreieck, von verschiedenen Seiten betrachten. . . .

Es ist noch zu erwähnen, dass man zuweilen bei mikroskopischer Brobachtung des Krystalls auf der Basis Risso findet, die senkrecht zur Symmetricebene laufen. Dafür, dass diese der Grund der Erscheinungen nicht sind, sprechen Experimente, bei denen sich die geringe Zahl oder eine Ahwesenheit solcher Bisse herausstellte, wahrend nach der Verwitterung sehr zahlreiche Dreiecke zu sehen waren. Auch Spaltflichen zeigten die Dreiecke sehr schön; doch lässt sieh bier erkennen, was ich bei anderen Zersetzungsfiguren zuweilen bemerkte, nämlich, dass die Zahl der Figuren auf einer durch Spaltung oder Absprengen entstandenen Fläche geringer ist, als auf einer natürlichen Fläche. Im Vebrigen ist es schwer, durch Politur Flächen zu erhalten, die sich so widerstandsfahig gegen Zersetzung verhalten, wie die natürlichen Flächen. Diese Thatsache war mir besonders bei der Untersuchung der Zersetzungstiguren am Chromalaun hinderlich, bei dem sieh ebenfalls die durch Absprengen erhaltenen, zwar gekrümmten, aber glatten Flächen am wemusten angegriffen zeigten, die natürlichen Flächen mehr angegriffen wurden, und endlich die durch Politur erhaltenen am meisten zersetzt wurden, aber die schlechtesten Figuren lieferten.«

3. Gyps. - Die Axen der Ellipsen, die Herr Pape fand, stimmten mit einer, bei Berücksichtigung der Schwierigkeit solcher Messungen überraschenden Genauigkeit mit den von Neumann (1833, gefundenen Hauptausdehnungsrichtungen überein. Vor einiger Zeit veroffentlichte nun Herr Weiß (1877) einige Beobachtungen über eine Aetzfigur am Gyps, die sehr beachtenswerth sind. Ein Gypsblattchen wurde erhitzt und es zeigten sieh bei nachheriger mikroskopischer Betrachtung eine große Anzahl von regelmößigen Figuren. Ihr Umriss war nahezu quadratisch und ihr Inneres war durch verschiedene ganz regelmäßige Systeme von Rissen durchsetzt. Ob die Weiß sche Aetzfigur früher schon bekannt war, ist fraglich. Talbot 1831 beschreibt Versuche an Glimmer und Talk, die ein ganz abnliches Resultat gaben, und Frankenheim (1835) erwähnt diese Versuche, indem er an Stelle von Talk Gyps setzt. Es ist möglich, dass diese Aenderung kein Versehen Frankenheim's war. Uebrigens fasst Frankenheim den Vorgang anders auf, er halt die Risse für Beweise von Absonderungen. Die Figur, um die es sich bei den Versuchen des Herrn Weiß handelt, scheint dieselbe zu sein, die auch von Herrn Hammerschmidt selbständig entdeckt worden ist. Die Versuchsanordnung, die Herr Weiß zur Darstellung der Figuren anwandte, ist sehr einfach. Man erhalt aber die Figuren sehr leicht, indem man entweder das Gypsblättchen direkt über der Flamme erhitzt oder auf eine Messerklinge legt, die man von einer anderen Stelle erhitzt. So gelingt es, die Figuren groß und schön herzustellen. . . .

»Es fragt sich nun, wie verhält es sich mit dem Zusammenhange dieser Figuren mit der Ellipse, die Herr Pape fand. Herr Pape nahm zu seinen Beobachtungen Spaltstächen, da die natürlichen Flächen weniger gute, wenn überhaupt isolirte Figuren ergaben. Nun hat Herr Pape seine Figuren bei etwas unter 100°C, erhalten und zwar an Krystallen von Walle bei Celle, wahrend Herr Beckenkamp (1882) bei seinen Beobachtungen über Ausdebnung des Gypses durch wiederholte anhaltende Erhitzung auf 120° nur Spuren von Verwitterung erhielt. Schon diese Angaben können beweisen, dass auf die Versuchsbedingungen sehr viel ankommt. Es gelang mir gar nicht, die Papeschen Figuren herzustellen. Da ich es für möglich hielt, duss mein Versuchsmaterial daran schuld sei, indem mir Gyps von Walle nicht zu Gebote stand, erbat ich mir solchen von Berrn Thulke in Walle. Derselbe hatte die Gute, mir eine Anzohl von Krystallen zu schicken, für die ich ihm sehr dankbar bin. Ich erkannte, dass die Spaltstücke von diesen sich durchaus ahnlich Spaltstucken von anderen Gypsen (Bex,

Montmartre, Chalouf, Schoppenstedt u. s. w. verhielten. Ma findet Figuren, die für eine bestimmte Versuchsanordnung. Temperatur u. s. w. auf den Spaltstücken der verschiedenen Fundorte übereinstimmen, die sich aber bei Veränderungen der Versuchsanordnung als so manuichfaltig crucisen, dass ich von einer einzehenden Beschreibung absehen muss. Meine Versuche wurden angestellt bei Temperaturen von 100° bis 130°, unter den verschiedensten sonstigen Bedingungen, indem der Krystall zuweilen im Luftbade aufgehängt, zuweilen auf eine mehr oder weniger warmeleitende Unterlage gelegt, zuweilen in einem Glasgesaß in ein Oelbad gebracht wurde. Endlich habe ich auch zahlreiche Versuche gemacht, bei denen der Gyps in Exsiccatoren mit wasserfreier Phosphorsaure bei viel niedrigeren Temperaturen und langsamerer Einwirkang der Verwitterung ausgesetzt wurde. Das Resultat aller dieser Versuche ist nun folgendes. Bei der Verwitterung des Gypses bei verschiedener Versuchsanordnung lassen sich die allerverschiedensten Figuren beobachten. Einige davon sind rundlich, andere baben einen deutheh eckigen Umriss.

Dass die Verwitterungsfiguren den Aetzfiguren nicht vollkommen gleich sind, sondern, wie aus obigen Beobachtungen zu ersehen, etwa als abgerundete Actzfiguren zu betrachten sind, erklärt sich leicht daraus, dass die Verwitterung, obsehon mit einem Lösungsvorgang verbunden, doch wesentlich komplicirter ist, als die früher betrachteten Vorgänge. Ware z. B. keine Tendenz zur Bildung von Aetzfiguren vorhanden, so würde deshalb die Verwitterungstigur muthmaßlich wegen der Verschiedenheit der Capillaritätskonstante der Krystalloberfläche nach verschiedenen Bichtungen doch kein Kreis werden, weil die Flüssigkeit dementsprechend das Bestreben hat, sich auf der Krystalloberfläche verschieden weit auszubreiten. Auch die Anhäufung des Verwitterungsproduktes wird möglicherweise durch ihre Capillarwirkung die Form der Figuren beeinflussen.

Interessant sind Beobachtungen von v. Hauer über die Verwitterung von Mischkrystallen. Es wurde bereits früher bewerkt, dass Mischkrystalle im Allgemeinen schwerer löslich sind als ihre Componenten, so dass sich beim Zusammengießen der gesättigten Lösungen der letzteren ein Niederschlag von Mischkrystallen bildet. Dem entsprechend findet auch die Verwitterung von Mischkrystallen wesentlich schwieriger statt, als die der Componenten. v. Hauer's eigene Worte sind:

· krystalle von unterschwefelsaurem Bleioxyd, die unaufbaltsam verwittern, können hierin verhindert werden, wenn man sie aus einer Losung entstehen lässt, welcher etwas von den damit isomorphen Verbindungen von Kalk oder Strontian heigemengt wurde. Der ungemein rasch verwitternde Eisenalaun wird durch eine Beimischung von etwas Thonerdealaun zu seiner Lösung so weit beständig gemacht, dass die Krystalle unter Verschluss gebracht, sieh unversehrt erhalten.

Die ausgezeichnet schonen Krystalle von ameisensaurem Kupferoxyd unterliegen wegen ihrer hochgradigen Verwitterbarkeit einem außerst raschen Verfalle. Selbst unter hermetischem Verschluss zerfallen sie zu einem weißen Pulver.

Durch Beimengung von etwas ameisensaurem Baryt und Strontian, welche in variablen Mengen mit ameisensaurem Kupferoxyd krystallisiren, ohne dessen krystallgestalt. Ja ohne bei untergeordneter quantitativer Beimengung selbst den Habitus der Krystalle im Geringsten zu andera, erhält man letztere ebenfalls so beständig, dass sie unter Verschluss unveränderlich bleiben.

Nach den Satzen der Thermodynamik muss eine einfache Beziehung zwischen der Maximaltension F der Dämpfe und der Bindungswärme Q des Hydratwassers bestehen, nämlich $\frac{d \log F}{dT} = \frac{Q}{2T^2}$, so dass es möglich ist, aus Bestimmungen über die Dampftension die Wärmetönung zu berechnen. Achtero Versuche in dieser Richtung "Horstmann "1872 und Pfa und ler (871) ergaben wenig befriedigende Resultate. Ueberraschende Uebereinstimmung der berechneten mit den direkt beobachteten Werthon erzielte dagegen in neuester Zeit Frowe in (1887), indem er sich dabei eines mit Ohvenöl "statt Quecksilber gefüllten Differentialtensimeters bediente, durch welchen die Spannung des Krystallwassers mit der Spannung von Schwefelsaure verglichen wurde.

Besonders merkwürdig sind die bei Zinksulfat erzielten Resultate insofern mit einem Apparate, welcher Salz mit weniger als 6 aq enthielt, die Warmetonung 2280 erhalten wurde, in einem andern, Salz mit etwas mehr als 6 aq enthaltenden, dagegen 3340. Thomson hatte durch direkte Bestimmung gelunden für $ZnSO_4+6$ aq 2178 Cal., für $ZnSO_4$ -1-7 aq dagegen 3347 Cal.

Spencer U. Pickering und Sanford erklären die Unregelmäßigkeiten, welche bei Bestimmung des Krystallwassergehaltes gewohnlich gefunden werden, durch "mechanische Wassereinschlusse. So konnten sie z. B. nachweisen, dass Chlornatrium beim Trocknen über Schwefelsaure noch 0.73 % Wasser zurückhalt, nach dem Trocknen bei 2000 noch 0.66 %.

Vielleicht konnte man durch Tensionsbestimmungen wie bei Zinksulfat zu einer zuverlassigeren Bestimmung des chemisch gebundenen Wassers gelangen.

Nach Mutter-Erzbach lasst sieh die Dampftension in einfacher Weise durch Messung der Verwitterungsgeschwindigkeit bestimmen. R. Schulze 1887 war indess nicht im Stande, nach dieser Methode constante Resultate zu erzielen

e) Feste Explosivkörper.

Eine eigenartige Zersetzung fester Körper in gasförmige (oder wenigstens zum Theil gasförmige) Produkte stellt die Detonation von Explosivstoffen dar. Es handelt sich dabei um nicht umkehrbare Umsetzungen, welche zu den oben hetrachteten umkehrbaren etwa in demselhen Verhaltnis stehen, wie die Erscheinungen der Monotropie zu denen der Luantrotropie.

Die eigenartigen Erscheinungen bei der Explosion dieser Korper erklaren sich nach den bereits bei explosiblen Gasgemischen erorterten Prinzipien. Dass Schießpulver im Vacuum nicht explodirt, wurde bereits von Papa eine d'Antonio (1765 erwähnt, später von Munke (1817), Hearder und Branchi (1862) bestatigt, und Heeren (1866) fand die gleiche auffallende Erscheinung auch bei andern, selbst den heftigsten Explosivstoffen.

Dadurch, dass man den Explosivstoff zuvor möglichst hoch erwarmt und dann etwa durch Berühren mit einem glühenden Platindraht Entzundung einleitet, können auch im Vacuum Detonationen erhalten werden. Nach v. Schrötter findet die Explosion auch statt, wenn zur Erhitzung eine Spirituslampe dient. Ebenso wirkt auch unter gewöhnlichen Umstanden Erwarmung günstig auf die Explosibilität.

Hieraus kann man schließen, dass die Bedingung der Detonation die Erreichung einer genügend hoben Temperatur ist. Geschieht die Entzündung im Vacuum, wenn auch mittelst eines Körpers, dessen Temperatur die "Detonationstemperatur«, wie sie der Kürze halber genannt werden mag, bedeutend thersteigt, so kann dennoch eine Explosion nicht eintreten, da nur eine außerst dünne Schicht an der Oberflache des Explosivkorpers, da, wo derselbe durch den Zünder berührt wird, die Temperatur wirklich annimmt. Wird nun auch durch die immer weiter um sich greifende Verbrennung viel Warme neu entwickelt, so kann dennoch die Detonationstemperatur meht erreicht werden, da durch die im Vaccom fast ungehinderte Expansion der Verbrennungsgase die Warme großentheils verbraucht wird. Nur dann, wenn schon zuvor der Korper genügend erwarmt war, mag es vorkommen, dass der Warmeverlust nicht zureicht, die Detonation zu bindern*. Hierauf beraht es auch, dass sogar ein bereits in Detonation begriffenes Pulverkorn noch erhalten bleiben kann, wenn es nur hinreichend sehnell abgekühlt und

^{*} Nach den Versuchen von karolyt 1863. Berthelot und Abel 4870 bilden sich bei dem langsamen Abbrennen zum Theil wesentlich andere Zersetzungsprodukte, als bei plotzlicher Detonation

dem die Expansion der Verbrennungsgase hindernden hohen Druck entzogen wird.

Die Fig. 384 zeigt nach Daubree ein nur zum Theil verbranntes Korn von Schießpulver, wie solche z.B. beim Abfeuern von Geschützen



Fig. 384.

vor der Mundung zuweilen niederfallen, die Oberfläche ist mit kleinen Näpfehen bedeckt. Aehnliche Bildungen erhielt Daubree, als er ein großes Pulverkorn im luftleeren Raume durch einen galvanisch erhitzten Platindraht langsam gur Verbrennung brachte, » wobei sich an seiner Oberfläche kräftige Gasbewegungen mit undurchsichtigen grauen Wirbeln zeigten. Ohwohl im luftleeren Raume, mussen die Gase im Augenblick ihrer Entstehung doch einen beträchtlichen Druck auf das glübende Pulverkorn ausüben.«

Bei explosiven Gasgemischen ist die durch die Explosion erzeugte Warme zwar in den meisten Füllen sehr beträchtlich, die Volumänderung, insoweit sie nur durch den chemischen Vorgang, nicht durch die Temperaturerhöhung bedingt ist, gering. In Folge dessen sind die erreichbaren Druckmaxima ebenfalls nur klein, z. B. nach Bunsen 1867) für Wasserstoffknallgas 9,7 Atmosphären und für Kohlenoxydknallgas 10,3 Atmosphären und man kann mit explosibeln Gasen nicht dieselbe Wirkung wie mit festen Sprengkörpern erzielen.

Einige Beispiele fester Sprengstoffe sind:

1 Schwarzpulver. — Nach R. Bunsen und L. Schischkoff [1851] bestehen die meisten gewohnlichen Pulversorten ungefähr aus 2 Mol. Salpeter, 1 Mol. Schwefel und 3 Mol. Kohle (71,8 % KNO_3 ; 11,8 % S und 43,3 % C). Die Explosion soll nach der Formel. $3 C + S + 2 KNO_3 = 3 CO_2 + A_2 + K_2 S$ stattfinden, was indess durch die Versuche nicht bestätigt wird. Es zeigt sich insbesondere, dass die Reaktion je nach Temperatur und Druck in verschiedener Weise verläuft.

Von besonderem Interesse sind die Versuche von Noble und Abel*).

^{*,} Researches on explosives and on fired gunpowder, Phil, Trans 165, 49-453 1875.

Der verwendete Apparat ist in Fig. 385 dargestellt. In einem sehr widerstandsfahigen Stahlblock befindet sich die zu untersuchende Pulver-

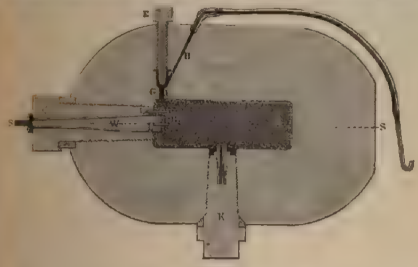


Fig. 385.

masse BB, welche durch einen dünnen, mittelst der Zuleiter L und L' galvanisch zu erhitzenden Platindraht zur Explosion gebracht werden

kann. Die Dräbte L und L' stehen mit W resp. C in Verbindung, welche durch eine Ebonitschieht von einander isoliet sind. Die Schraube E ist während der Explosion geschlossen und wird erst nach derselben geoffnet, um die entstandenen Gase durch den Kanal H mittelst eines Kautschukschlauches in ein Sammelgefäß übertreten zu lassen.

A ist das Manometer zur Messung des erzeugten bruckes. Fig. 386 zeigt dessen Einrichtung in vergroßertem Maßstabe. CC ist ein beweglicher Kolhen, welcher auf der Fläche C den Druck der Pulvergase empfängt, und dadurch so gegen den kleinen, durch Federn ff in axialer Lage gehaltenen Kupfereylinder Bangepresst wird, dass dieser eine erhebtiehe Stauchung erfahrt, da die Kanale AB und II mit der Atmosphare in Verbindung stehen. Empirisch wird dann an moglichst gleichartigen Kupfercylindern bestimmt, eine wie



Lig. 356.

große Kraft nothig ist, um die gleiche Stauchung zu erzeugen".

* Eine eingehende Untersuchung des von Noble erfundenen Zerquetschungsmanometers crusher haben Surrau und Vieille (1882 und 1886, ausgelührt. Die entwickelten gasförmigen Produkte waren.

0,258 = 0,271 kg CO₂, 0,052--0,036 = CO₁ 0.913--0,009 = H₂S₁ 0,000--0,001 = CH₄, 0,001--0,000 = H₁ 0,115--0,109 = N₁

die festen:

0,312—0,368 kg $K_2 CO_3$, 0,146—0,076 - $K_2 SO_4$, 0,085—0,052 - $K_2 SO_4$, 0,052—0,022 - $K_2 S$, 0,004—0,003 - KCNS, 0,003—0,002 - KNO_3 , 0,001—0,001 - $(NH_4)_2 CO_3$.

Hierbei gelten die ersten Zahlen für den Fall, dass die Ladung 10 %, die andere, wenu die Ladung 90 % des Hohlraums im Apparate ausfüllte*.

Nach stattgehabter Explosion anderte man in bestimmten Intervallen die Stellung des Apparates, um zu erkennen, ob und wie lange unmittelbar nach der Explosion der feste Rückstand noch flüssig war, da beim Erstarren sich zunächst an der Oberfläche der geschmolzenen Masse eine Kruste bildete, welche beim Neigen des Apparates, weil an den Wänden fest haftend, ihre Lage nicht mehr änderte, während der noch flüssige Theil sich wieder horizontal stellte und so erstarrte.

Bei einem Versuche, bei welchem der Hohlraum nahezu vollständig mit Pulver gefüllt gewesen war, ergab sich, dass der Rückstand 60—75 Sekunden nach der Explosion noch flüssig gewesen sein musste, nach 90 Sekunden zählfüssig und nach 105 Sekunden vollig fest.

Bei Explosion des Pulvers unter veränderlichem Volumen, wie sie bei der Verwendung desselben in Geschützen eintritt, sind die Verhaltnisse selbstverständlich etwas andere, doch können sie nicht sehr verschieden sein, da. wie sich aus Versuchen ergab, die Explosion beendet ist, ehe das Geschoß den Lauf verlässt.

Hierbei wurden an verschiedenen Stellen des Geschtttzrohres elektrische Contakte zur Bestimmung des Zeitmomentes, wann das Geschoss

Rodmann 1848 fieß einen Stahtmeißet in eine kupferplatte treiben. De Monttursant und de Reffye (1872 heßen einen Blengfinder in eine consche Robre empressen.

* Siehe auch Vignotti. De l'analyse des produits de la combustion de la no '861 (.rang. Dingl. Journ. 161, 462, und Fendaraw, Zeitschr. f. obte Dingl. Journ. 202, 244.

die betreffende Stelle passire, eingesetzt, welche Strome von Induktorien offneten, deren Induktionsfunken auf einem mit bekannter Geschwindigkeit rotirenden beruften Cylinder neben einander Marken einzeichneten, deren Abstand die gesuchte Zeit leicht erkennen ließ. Für ein to Zoll (18 Tonnen Geschütz mit 31,75 kg Pulverladung, 136,05 kg Gewicht des Gesehosses und 165,1 m Anfangsgesehwindigkeit ergab sieh:

Weg des Geschosses m	Zeit	Mittlere Ge- schwindigkeit m	Druck in Atmosphären
0.444	0.0000		
0,000	0,0000		
0,018	0,0027	6,7	928
0,079	0,0038	55,8	5415
0.140	0,0013	118,3	2731
0,201	0,0046	171,3	2575
0,262	0,0050	199,9	5510
0,323	0.0052	0,158	1991
0,445	0,0057	289,9	1725
0,367	0,0062	281.6	1503
0,689	0,0066	304.8	1326
0,811	0,0069	321,6	1178
1,055	0,0076	346,9	975
1,298	0,0083	370,3	836
1,542	0,0089	388,0	723
2,030	0,0101	\$09,0	363
2,518	0,0112	\$32,2	155

Der Maximaldruck wird also bereits erreicht, wenn das Geschoss

Presmatisches Pulver besteht aus sechsseitigen, von sechs Bohrunsen durchdrungenen Tafeln von 70 mm Breite auf 25 mm Dicke. Die Verbrennung geschicht wesentlich langsamer als bei feingekörntem, so das die Gase während der ganzen Bewegung des Geschosses im Laufe wassen bleiben *}.

^{**} Vergl feroer die Latersuchungen von H. Sprengel, Link 4859, Karotyn 1833 Berthefot 1874, Nobel und Abel 1874-79, Luckow Deutz, 1869, ** Sprengpulver und Sprengpulversurrogate, tip mann Das schieße ver, Hoan-1872 1874, E. v. Meyer, Die Explosivkorper und die Leuerwerkeren Braun-1882 1874, R. Wagner, Chemische Fahrikindustrie, Leipzig 1869, J. Mahler, ** Sprengtechnik, Wien 1877; Debus, themische Theorie des Schießpulvers, ** Valley der Chemie, 18, S. 38.

2, Schießbaumwolle. — Interessante Versuche hat Abels, bei Schießbaumwolle ausgeführt. Berührt man eine Scheibe von comprimirter Schießbaumwolle mit einem heißen Körper, so entzündet sie sich plotzlich schon bei 135° C.) und verbrennt mit dumpfem Knall um so rascher, je lockerer sie ist. Durch vorsichtige Regulirung der Temperatur, sowie der Dichte und der Dimensionen der Schießbaumwolle kann man bewirken, dass ein ganz lautloses, ja sogar flammenloses Verbrennen eintritt.

Ebeuso können starke Stöße ein Verbrennen hervorrufen, wie dies z. B. heobachtet wurde, als auf Scheiben von comprimirter Schießbaumwolle mit einem Carabiner geschossen wurde. Zuweilen trat allerdings eine Art Detonation ein, indess meht mit der Heftigkeit, wie bei richtiger Zündung mittelst Zündhütchens) und zuweilen wurden die Scheiben ohne Zündung von der Kugel einfach durchschlagen.

Wurde dagegen die Zündung mittelst eines Zündhütchens mit genügender Menge von Knallquecksilber eingeleitet, so entstand die bekannte, ungemein bestige Detonation, welche sich in einer aus vielen Scheiben zusammengesetzten Säule mit einer Geschwindigkeit von 5300 bis 6400 m fortpflanzte, wobei die geringere Geschwindigkeit für völlig trockene, die größere für etwas seuchte, dasür aber schwerer entzündliche Schießbaumwolle gilt.

Als die Scheiben nicht unmittelbar in Berührung gebracht, sondern in geringen Absütnden von emander aufgestellt wurden, pflanzte sich die Explosion ebenfalls noch fort, doch mit erheblich geminderter Geschwindigkeit. Hierbei wird durch die Explosion der ersten Scheibe eine dichte Luftwelle erzeugt, welche beim Auftreffen die zweite Scheibe (wie man sich ausdrückt schurch Influenza) zur Detonation bringt, worauf diese eine die dritte Scheibe entzündende Luftwelle erregt etc. Wenn man berücksichtigt, dass diese Wirkung nicht einmal durch aufschlagende Karabmerkugeln hervorgebracht werden konnte, so lässt sich schließen, dass die Diehte und Fortpflauzungsgeschwindigkeit der durch die Explosionen erzeugten Luftwellen ungemein groß sein müssen. Ab el vermuthet, dass es sich hierbei um Schwingungen und eine Art Resonanzphänomen handle, doch erscheint eine so complicirte Hypothese weuig wahrscheinlich.

Nach Versuchen von Berthelot mit Vieille und Sebert [1885] nummt die Explosionsgeschwindigkeit der Schießbaumwolle mit der Dichte der Ladung zu. So gab granulirte Schießbaumwolle in Rohren von 100 bis 200 m Lange und 1—2 mm innerem Durchmesser 4770 m, dagegen

[&]quot; Neuvelles etu les proprietes des corps explosibles. Ann. de chim, et de phys. (21, 28, 1876)

comprimirte pulverformige 5200 m. Auch die Widerstandsfähigkeit des Gelanes scheint von Einfluss zu sein. Während die Geschwindigkeit in Bleirohren 5200 m betrug, wurde bei Anwendung von Zinnrohren 5916 m gefunden.

Achnlich wie Schießbaumwolte Nitrocellulose) verhalten sieh munche ander zusammengesetzte Körper, z. B. Nitrostarke, Knallzueker, Nitromanut etc. und Gemenge von solchen.

Astromannit zeigt nach Berthelot eine Fortpflanzungsgeschwindigkeit von 7686 m in Röhren von i mm Durchmesser.

3) Pikrate. — Pikrinsaure explodirt sowohl durch heftigen Stoß Hammerschlag) wie auch beim Erhitzen auf 310° C. Aehnlich verbalten sich deren Salze, von denen namentlich das kaliumpikrat durch seine überaus heftigen Wirkungen bekannt ist.

Sarrau und Vieille (1887) haben die Explosionsprodukte von Schießbaumwolle und Pikrinsaurepraparaten bei Verbrennung unter verchiedenem Druck untersucht. Dabei zeigte sich eine mit steigendem Urack zunehmende Menge von Methan.

- 4) Chlorsaures kali bildet mit Schwefel gemengt ebenfalls eine teitig explodirende Masse. Aeußerst kräftig wirkt ein Gemenge von chlorsaurem Kali mit Dinitrobenzol, welches deshalb vielfach als Spreugentel verwerthet wird. Es ist dabei kaum nöthig, das chlorsaure Kali fem zu pulveristren.
- 5) Fulminate. Sie zeichnen sich durch hohe Explosibilität aus, weshalb sie, namentlich das Knaliquecksilber, zu Zündhütchen verwendet werden. Schon Erwarmung desselben bis 150°, ebenso ein leichter schlag genügt, eine sehr heftige Detonation zu erzeugen. Knallsilber explodurt bereits bei 130°. Im Vacuum entzundet brennen diese Körper fast rubig ab.

Auffallend ist, dass gerade die Fulminate besonders geeignet sind, Explosionen einzuleiten, wahrend von heftiger wirkenden Körpern z. B. Chlor- oder Jodstickstoff) zur Erzeugung der gleichen Wirkung weit beträchtlichere Quantitäten nöthig sind. Vermuthlich ist die Ursache die verschiedene Dichtevertheilung in der Explosionswelle, welche wieder durch den Verlauf der Explosion selbst bedingt ist.

Das knollqueeksilber zerfällt nach Berthelot und Vieille (1880) nach der Gleichung $C_2N_2HgO_2=2CO+N_2+Hy$.

- 6) Silberoxalat zersetzt sich ruhig bei 110°, bei schnellem starkem Erhitzen wird die Zersetzung explosiv. Oxalsaures Quecksilberoxyd detonirt bei 162° und explodirt auch durch Schlag sehr heftig.
- 7 Jodstickstoff. Selbst Schallschwingungen sind im Stande, die Explosion einzuleiten, doch zeigt sich, dass derselbe nicht auf einer sehr tief, wohl aber auf einer sehr hoch gestimmten Saite explodirt.

8) Diazobenzol*). — Krystalle von Diazobenzol $C_6H_4N_2$, HNO, explodiren bei Erwärmung über 90° nach Berthelot und Vieille (1881) mit großer Heftigkeit. Der ausgeübte Druck ist doppelt so groß, wie der bei Anwendung einer gleichen Gewichtsmenge Knallquecksilber erzielte. Das Volumen der aus 1 kg sich entwickelnden Gase 3.2% CNH, 18,65% CO_2 , 2.15% CH_4 , 27.7% H und 18,3% N) ist 817.8 Liter, die frei werdende Wärme 687,7 Calorien. Der Rückstand etwa 25%) besteht zur Halfte aus Koble.

f) Verbrennung fester Körper.

Das Beispiel verbrennender Kohle ist zu bekannt, um eine nähere Beschreibung des Verbrennungsprozesses fester Körper nöthig erscheinen zu lassen. Erwähnt mag nur werden, dass unter Umständen, so namentlich bei Phosphor und Schwefel, auch eine langsame Verbrennung beobachtet wurde, bei welcher der feste Körper allmählich ohne merktiche Steigerung der Temperatur aufgezehrt wird. Im Dunkeln beobachtet man dann ein phosphorisches Leuchten, welches gerade daher seinen Namen hat. Vermuthlich ist auch die weit intensivere Phosphorescenz bei Glühwürmehen, leuchtenden Bakterien (Meeresleuchten, faules Fleisch und Holz, u. s. w. durch ähnliche langsame Oxydationsprozesse bedingt

Die Oxydation des Phosphors wird durch fremde Substanzen in außerordentlich hohem Maße beeinflusst. So genügt schon ¹ 3 Schwefelwasserstoff, ¹ 30 Aether, ¹ 359 Aethylen, ¹ 1000 Phosphorwasserstoff, ¹ 1820 Petroleum oder ¹ 1111 Terpentinol, um dieselbe ganz zum Verschwinden zu bringen. Vermuthlich bildet sich in den letzteren Fällen ein den Zutritt des Sauerstoff bindernder Firniss durch Absorption der betreffenden Dampfe an der Oberfläche.

Nach R. Engel 1885; leuchtet Phosphor erst bei Temperaturen über 6° bis 7° und ebenso bildet sich auch bei tieferen Temperaturen kein Oxon. Sowohl Leuchten als Ozonbildung tritt aber ein, sobald man evacuirt.

Nach Brerton 1885) verbrennt weder Kohle noch Phosphor in ganz trockenem Souerstoff. Ebenso greift Chlor im ganz trockenen Zustande weder Natrium noch Neusilber an.

Nach H. Saint-Claire Deville und H. Debray (1882 giebt es eine Legirung von Zink und Osmium, welche bei 300° plötzlich Feuer

^{*} Naheres über verschiedenartige sprengmittel lindet man in Manuel Eißler, The modern high explosives New-York 1886 Second edition Chalon, Les explosifs modernes. Paris 1886, Berthelot, Sur la force des matières explosives. 3. Aufl. 1887, Franzi, Sprengtechnische Fragen und die Sprengel sehen Explosivstoffe.

(angt. Offenbar handelt es sich dabei um eine innere Umlagerung, denn such beim Erhitzen im Vacuum zeigt sich bei dieser Temperatur eine plotzliche Wärmeentbindung.

Von besonderem Interesse sind die Untersuchungen von G. Rose 1873 über die Verbrennung von Diamant, deren Ergebnisse ich nachstehend wörtlich folgen lasse.

Der Diamant wird in der Mutfel eines Probirofens zuerst rothglübend, wird dann nicht erkennbar, weil er dieselbe Farbe annimmt. wie der Thonscherben, worauf er liegt und zuletzt mit dem stärksten tichte weißglübend; Farbe und Glanz behält er nun, bis er, immer kleiner werdend, verschwindet, wohei er zuletzt noch stark aufglüht, wie der noch glimmende Docht einer Kerze, wenn er verlöscht. Bei der Verbrennung erhalten die Oktaeder- und Spaltungsflächen sogleich regelnallige dreieckige Eindrücke*, wie alle Krystalle, die in Sauren aufbeslich, aber damit nur kurze Zeit in Berührung gelassen und gestzt werden, so dass also die Verbrennung auf den Diamant ebenso einwirkt, sie z. B die Chlorwasserstoffsaure auf den Kalkspath. Die Eindrücke and our klein und mussen natürlich unter dem Mikroskop betrachtet werden. Sie stehen stets wie bei den durch Sauren entstandenen Eindrücken in genauer Beziehung zur Krystallform und werden stets durch bestimmte Flachen des Diamants, wie weiter unten angegeben wird, bervorgebracht. Bei längerer Einwirkung der Hitze vereinigen sich die Eindrücke, es bilden sich auf den Flächen ganze Gebirgszüge mit ganz scharfen kammen und ebensolche Thäler: Gebirgskamme und Thäler durchschneiden sich, es entsteht eine raube Fläche mit spitzen Ecken, bis der Krystall versehwindet. Dabei ist aber von einer Ahrundung der Kanten und Ecken, von einer anfangenden Schmelzung, von einem eigentlichen Brennen mit Flammen und Funkensprühen nichts zu sehen. Jedes Atom des Diamants geht unmittelbar aus dem festen Zustaude in den gasformigen über. Ebenso habe ich auch nie die geringste stellenweise Schwarzung des Diamants und eine Umanderung in Graphit gesehen. So oft ich auch den Diamant aus der Weißglübbitze herausnehmen ließ. war er stets weiß geblieben wenngleich bei der Raubheit, die seine blachen annehmen, nicht durchsichtig, doch kann er stets durchsichtiger gemacht werden, wenn man ihn mit Terpentinspiritus betupft.

*Als ich ein kleines Oktagder mit zugerundeten Kanten die Combination des Oktaeders mit einem Hexakisoktaeder mit gerundeten Ellehen in dem vorderen Theile der Muffel nur kurze Zeit erhitzte, so dass es nur rothglühend wurde, waren die dreieckigen Eindrücke in

Das Entsteben der Vetzeindrucke wurde sehon früher von Morren 1870 beebschiet, aber nicht richtig erklort. Die Flachen entsprechen nach Rose's Messungen einem Ikositetraeiter (a. a. la.

großer Menge auf sämmtlichen Flächen entstanden, und außerdem eine Menge krummer Furchen auf der Mitte der Oktaederflächen, wie besonders an den gerundeten Kanten, wo aber auch der Krystall zuerst von der hinzutretenden Luft getroffen wurde. Die Furchen entstehen durch eine Aneinanderreihung der Eindrücke, wie man bei stärkerer Vergrößerung deutlich seben kann.

Dreiecke und Furchen sehr gut bei durchgehendem Lichte im Mikroskop sehen konnte, noch besser aber in einem Hausenblasenabdruck. Die



118. 387.

Dreiecke reihen sich aneinander nach einer ihrer Konten, oder einer ihrer Höhenlinien, und springen schnell aus einer Richtung in die andere über. Ganz ähnlich waren die Eindrücke bei einem noch kleinerem reinen Oktaeder, sowohl die Dreiecke in der Mitte der Flachen, als auch die Furchen, besonders an den Seiten

Was die Ursache der räthselhaften «Verbrennungs» tiguren« anbelangt, wie die Eindrücke in Analogie mit »Aetzfiguren» bezeichnet werden mögen, so ist darüber nichts näheres bekannt. Vielleicht handelt es sich um ganz ähnliche Strömungen, wie sie zur Erklarung der Aetzfiguren angenommen wurden, deren Entstehungsursache indess nicht die Oberflachenspannung, sondern die außerordentliche Volumvergroßerung der gasigen Substauz bei ihrer Verbindung mit dem festen Korper ist. An einzelnen, durch Strukturanomalien ausgezeichneten Punkten wird die Verbrennung rascher stattfinden, als an den übrigen Theilen der Oberfläche (ähnlich wie hei den Aetzfiguren die Auflösung, hierdurch wird das Gleichgewicht gestört, es entsteht dort eine etwas lebhaftere Stromung, die nun ihrerseits wieder den Verbrennungsprozess und damit sieh selbst mehr und mehr steigert, so dass eine kleine Höhlung ausgebrannt wird, deren Form durch die Struktur des krystalls bedingt ist.

Fig. 387 zeigt nach Daubrée eine Stahlstange, welche durch eine aufgelegte Dynamitpatrone zertrüm-

mert worden war. ABCD ist derjenige Theil, auf welchem die Patrone aufgelegen hatte. Es sind, wie man sieht, nicht allein Sprünge entstanden, sondern die Verbrennungsgase haben auch an einzelnen Stellen kleine Näpfehen ausgehohlt. In ganz ahnlicher Weise erscheint auch die Oberfläche von Meteorsteinen mit Näpfehen bedeckt.

Fig. 388 zeigt ferner ebenfalls nach Daubrec einen Längsschnitt unrch den bewegtichen Zündstollen einer Kanone, dessen urspritugliche

Behrung punktirt angedeutet ist. Han sieht, wie die heltig ausströmenden Gase die Innenwandung energisch angegriffen und corrodirt haben.

Eine räthselhafte Erscheinung ist die Einwirkung des Magnetismus auf die Verbrennung von Esen. Eisenpulver, welches an emen Magneten angehängt wird, verbrennt bekanntlich nach und nach vollständig, wenn es an einem Punkte mittelst eines Streichholzes angezundet wird. Vielleicht beruht die Wirkung großentheils darauf, dass die Eisenmasse unter solchen Imstanden einestheils hinreichend poros ist, um dem zudem magnetischon) Sauerstoff genügend raschen Zutritt zu gestatten, anderntheils such die einzelnen Eisenpartikelthen sich hinreichend dicht beruhren, um eine Uebertragung der Warme ohne erhebliche Verluste zu ermöglichen, so dass die cumul cingeleitete Verbrennung meht von selbst wieder auslöschen kann. Vielleicht auch erleidet das Eisen durch Magnetisirung eine mnere Strukturanderung, welche den Oxydationsprozess beginnstigt.

g) Pseudosublimation.

Ebenso wie Niederschläge fester Korper in Gasen durch orekte Mischung erzeugt werden



Fig. 388.

können, können sie auch entstehen, wenn durch Temperaturanderung eine Zerlegung des Gases bedingt wird. Eines der bekanntesten Beispiele ist:

- 1 Arsenwasserstoff. Es genügt schon eine relativ schwache Erhitzung in einem Glasrohr, um an den külteren Theilen des Rohres einen Beschlag von metallischem Arsen zu erzeugen, welches bei Zersetzung des Arsenwasserstoffs zunachst in Dompfform entsteht. Selbst ein sehr großer Ueberschuss von reinem Wasserstoff vermag diese für die analytische Chemie sehr werthvolle Recktion nicht zu hindern.
- 2) Schwestige Säure Beim Durchleiten derselben durch ein glübendes Porzellanrohr, in welchem sich eine wasserdurchflossene versilberte Messingröhre befand, beobachtete De ville die Bildung eines Niederschlages von Schwesel und wasserfreier Schweselsaure auf der kalten Röhre. Letztere entsteht durch Einwirkung des freigewordenen Sauerstoffs auf die überschüssige schweslige Säure.
- 3 Kohlenoxyd. Deville beobachtete, dass, wenn dieses Gas durch eine mit Ruß gefüllte Porzellanröhre, welche bis nahe zur Silberschmelzhitze erwarmt wird, hindurch geleitet wird, unter Bildung von Kohlensaure sieh Kohle abscheidet, doch ist die Zersetzung verhältnismäßig gering.

Bei einem anderen Versuche befand sich in dem Porzellanrohr kein Ruß, sondern ein frei hindurchgehendes, von kaltem Wasser durchströmtes Messingrohr. Es bildete sich darauf ein Rußniederschlag.

- & Eisenchlorttr. Amorphes Eisenoxyd in Chlorwasserstoff erhitzt gibt Wasserdampf und Eisenchlorttr. Beim Abkühlen entsteht wieder Salzsäure und Eisenoxyd; letzteres aber nicht in amorpher, sondern in krystallinischer Form.
- 3 Zinkoxyd. Nach Deville (1853) lasst sich Zinkoxyd in einem langsamen Wasserstoflstrom scheinbar unverändert sublimiren, in einem raschen wird es dagegen zu metallischem Zink reducirt. Auch hier handelt es sich offenbor um eine Dissociationserscheinung.
- . 6 Siliciumfluorid, Troost und Hautefeuille (1871) machten die Beobachtung, dass, wenn man über geschmolzenes Silicium in einem weißglühenden Porzellanrohr, welches am Ende mit einem Fenster versehen ist. Wasserstoff mit einer kleinen Menge von Chlor- oder Fluorsilicium leitet, sich über dem Silicium eine dichte Wolke bildet, welche an den kälteren Stellen einen sehwarzen amorphen Ruß von Silicium absetzt. Strömt der Wasserstoff nur sehr langsam durch das Rohr, so bildet sich ein Beschlag von krystallinischem Silicium, gerade als ob dieses sublimirte. Da indess die Erscheinung nur eintritt bei Gegenwart von Sig Fil oder Sig Ci, so ist klar, dass es sich meht um einfache Sublimation, sondern um einen chemischen Vorgang handelt.

Die nähere Untersuchung ergab, dass die Erscheinung bedingt ist durch die Bildung der Verbindung St_4 Ct_6 resp. St_4 Ft_6 , welche bei gewöhnlicher Temperatur und bis ca. $350^{\circ 1}$ in fester Form stahil ist, bei

hiberen Temperaturen steigende Dissociationsspannungen zeigt, und bei vollständig zersetzt ist, dann aber sich von neuem (als Gas bildet und bei Temperaturen über 1000° wieder stabil wird, worauf schließlich unchstwahrscheinlich abermalige Dissociation eintritt.

Bei der scheinbaren Sublimation des Siliciums bildet sich nun bei ce trung die stabile gasförmige Modifikation, welche aber her der langsmen Abkühlung auf 800° alles Silicium krystallunsch oder amorphausscheidet, bei rascher Abkühlung dagegen unzersetzt bleibt.

Ganz analog wie Silicium verhielt sich auch Bor.

Selen- und Tellurwasserstoff. Wird Selen in einer Wasserstoffatmusphäre auf etwa 3000 erhitzt, so sieht man nach Ditte au den kalteren Stellen der Gefaßwande einen Beschlag von krystallinischem Selen sieh absetzen, gerade als ob eine Sublimation stattfände, was indes ocht der Fall ist, da bei Ersetzung des Wasserstoffs durch andere Gase die Erscheinung ausbleibt. Wie Ditte nachgewiesen hat, ist die Ursache die Bildung von Selenwasserstoff, welcher, wie durch rasche Abkuhlung des Gefaßes und Analyse des Gasinhalts gefunden wurde, in steigender Menge bis etwa 520° sich bildet und bei noch weiterer Erhitzung wieder abnimmt, d. h. dissociirt wird. Ebenso bildet er sich bei hohen Temperaturen in geringem Maße, bei sinkender Temperatur dagegen immer mehr his zu 520°. Bei weiterer Abkühlung zerfällt die Verbindung wieder und scheidet bei 250" krystallinisches Selen ab. Bei rascher Abkühlung auf gewöhnliche Temperatur tritt die Zersetzung nicht on und bei Temperaturen unter 150° ist die Verbindung stabil. Erst been Erhitzen über diese Temperatur erfolgt Zersetzung und erreicht ber 25.14 ungeführ ein Maximum, bildet sich dann wieder von Neuem, um bei hohen Temperaturen abermals zu zerfallen.

Achnlich verhalt sich Tellurwasserstoff, welcher bei etwa 600° einen Beschlag von krystallinischem Tellur absetzt.

8 Zinnoxyd. — Lässt man zu gleicher Zeit Wasserdampf und Doopf von Zinnchlorid durch eine zur Weißgluth erhitzte Porzellanichre streichen, so bedeckt sich, wie Daubrée 1849) fand, die Innenwand der Kohre an dem Ende, durch welches die Dampfe eintreten, mit sehr kleinen Krystallen von sehr glänzendem Zinnoxyd. In der Mitte der Kohre fand sich kein Absatz, am anderen Ende nur ein Beschlag von amorphem Zinnoxyd. Die Krystalle gleichen ganz den natürlich vorkommenden, so dass zu vermuthen ist, dass auch diese auf ähnliche Weise vermuthlich unter Mitwirkung von Fluor an Stelle von Chlorientstanden sind. Sie sind zuweilen auch wie die natürlichen braun oder grünlich gefürbt, meist aber farblos. Beim Erhitzen werden sie zeisiggelb, beim Abkühlen wieder forblos.

9) Zweifach Platinchlorid - Einen sehr eigenthumlichen Fall

von Sublimation haben Troost und Hautefenille bei Platin beobachtet. Platin lässt sich in Sauerstoff, Stickstoff, Wasserstoff und im Vacuum leicht längere Zeit auf 1400" erhitzen, ohne merklich zu verdampfen. Bei der Erhitzung in Chlor dagegen erfolgt die Versüchtigung rasch.

Wird einem indifferenten Gase, welches in einem glübenden Robrüber Platin strömt, auch nur eine geringe Menge Chlor beigemischt, so entsteht alsbald an den kalteren Theilen der Gefaßwand ein krystallinischer Beschlag von Platin.

Wird ferner nach Seelheim (1879 Platinchlorid in einem Porzellanballon stark erhitzt, so findet man nach dem Abkühlen ebenfalls einen krystallimschen Absatz von Platin vor. Wurde der entstandene Dampf rasch auf einer durch Wasser kalt gehaltenen Böhre niedergeschlagen, so verdichtete er sich zu zweifach Chlorplatin. Die Erscheinung erklart sich ähnlich, wie die vorigen.

Vielleicht ist die Ursache die, dass das in hoherer Temperatur dissociirte Chlor (vergl. II. Seite 15) andere chemische Eigenschaften besitzt, als das gewöhnliche.

Achnich verhalt sich Silber bei Erhitzung auf 1400° in Sauerstoff. Auf einer kalt gehaltenen Röhre schlägt sich dabei sowohl Silber, wie Silberoxyd meder.

10 Platinwasserstoff. — Edison 1879 machte die Beobachtung, dass Platindraht, welcher durch einen elektrischen Strom zum Gühen erhitzt wird, im Vacuum sieh ziemlich lange unverandert erhalt, in einer Wasserstofflamme dagegen rasch an Gewicht verliert und gleichzeitig der Flamme eine grünliche Farbung ertheilt. Dass dieselbe von verflüchtigtem Platin herrührte, heß sieh dadurch erkennen, dass an einer kalten, über den galvanisch erhitzten Draht gestürzten Glasglocke sieh ein Platinspiegel ablagerte.

A. Berliner (1888) kommt neuerdings zu dem Resultate, dass Metalle durch tilthen nur dann zerstänbt werden, wenn sie Gase occludirt enthalten. Wahrscheinlich bewirkt das austretende Gas das Zerstauben auf rein mechanischem Wege, es kann hierbei an die Beobachtungen des Herrn Hannay 1881 erinnert werden, wonach Glas, welches unter Druck Sauerstoff und kohlensäure absorbirt hat, beim schnellen Erhitzen bis zum Erweichen des Glases das absorbirte Gas unter Außehaumen des Glases entweichen lässt. Konnte man den zerstäubenden Draht in stark vergrößertem Maßstabe beobachten, so würde man vermuthlich eine rasche Folge von Gaseruptionen sehen, durch welche Theile des zühlenden Metalles fortgeschlendert werden.

11 Kupfer. Blondfot 1886 erhitzte eine Platinscheibe und eine Kupferscheibe im Abstande von 3 bis 1 nm einander gegenüber-

gestellt etwa drei Stunden lang auf lebhafte Rothgluth. Es zeigte sich dann die der Kupferscheibe zugewandte Seite der Platinscheibe mit einem Beschlage aus einer Verbindung von Platin und Kupfer bedeckt biese Ueberführung zeigte sich nur bei Erhitzung der Metalle in einer Suckstoffatmosphäre, nicht in einer Wasserstoffatmosphäre. Bei sehr boher Temperatur dissociirt sich die Verbindung, wie daraus geschlossen wurde, dass dieselbe von den heißesten Stellen des Platinbleches nach den weniger heißen sublimirte.

12 Schwefelkupfer. — Wurde ein Stück polities Schweseleisen auf polities Kupfer gelegt, so zeigte sich nach A. Colson (1884, keine Einwirkung, wurde aber in einer Atmosphäre von Kohlensäure) erhitzt, so trat oberstächlich ein Theil des Schwesels zum Kupfer berüber und hildete damit Schweselkupfer.

13 Kohle. — Eine höchst merkwürdige Beobachtung hat J. Violle 1878 und 1882 gemacht. R. Sydney Marsden 1880 und Pernolet 1882 haben dieselbe bestätigt. Erhitzte man nämlich gewöhnliche Schmelztiegel aus Berliner Porzellan in Kienruß, so drang die Kohle bis auf beträchtliche Entfernung in die Wandungen des Tiegels ein. Golson 1881 beobachtete unter ähnlichen Verhältnissen ein Eindringen son kohle in Eisen, ja auch umgekehrt von Eisen in Kohle, und zwar schien letzteres bei relativ niedriger Temperatur 250°) leichter stattzunden. Chlorsither diffundirte in Chlornatrium. Wurde ein Platindraht von Kohle umgeben in einem thonernen Tiegel im Schmiedefeuer erhitzt. So nahm der Draht Silicium aus den Wänden des Tiegels auf. Es geschah dies in noch höherem Maße, als der Kohle Saud beigemengt wurde. Eisendraht vermochte ähnlich Galeium aufzunehmen.

Fourquignon 1881 glaubt ebenfalls eine Art Wanderung eines festen Korpers in einem andern, nätulich eine Dissociation im festen Zustande bei Flusseisen beobachtet zu haben, doch handelt es sich hierbei, fatts wirktich Gase ausgeschlossen waren, möglicherweise um eine Entglaungserscheinung, wie sie auf pag. 771 Bd. I beschrieben wurden, nätulich um Auskrystallisiren von Kohlenstoff aus der amorph erstarrten Lösung in geschmolzenem Eisen, oder Ausscheidung in Folge von Umwandlung.

Die Versuche wurden in der Weise ausgeführt, dass ein Stück Flusseisen in Platinumhüllung in einem luftdicht schließenden Gefaße webrere Tage einer Temperatur von 900° bis 1000° ausgesetzt wurde. Vor Beginn des Versuches wurde in dem Apparate eine Atmosphäre von wohlgetrocknetem Wasserstoff hergestellt und alsdann bei 200° einen halben Tag hindurch der Druck so weit erniedrigt, als es die angewandte Quecksilberpumpe gestattete, um möglichst alle absorbirten Gase zuvor auszutreiben. Auch während des Versuches wurde dafür gesorgt dass der Druck in dem Apparate 0,5 mm nicht übersteigen konnte.

In dem nicht erhitzten Eisen wurde beispielsweise bei einem Versuche gefunden: 2,959 verbundene Kohle und 0 Graphit, in einem 172 Stunden im Vacuum erhitzten dagegen 0,893 verbundene kohle und 2,061 Graphit. Der frei gewordene Graphit konnte übrigens sehon bei der Betrachtung des Bruches erkannt werden und dass das Eisen Kohlenstoff verloren hatte, gab sich dadurch kund, dass es leicht hammerbar geworden war.

Auch v. Kerpely (1877 machte schon darauf aufmerksom, dass sich beim langsamen Abkühlen von Stahl Graphit ausscheidet und zwischen die Krystalle einlagert, wodurch der Stahl weicher wird, aber auch an Festigkeit verliert.

44) Eisenoxyd und Kohaltoxyd. – Leplay und Laurent (1846) hatten zwei weiße Porzellantafeln, von welchen die eine mit Eisen-, Nickel- oder Kobaltoxyd bestrichen war, einander gegentiberstehend auf bohe Temperatur in einem Porzellanofen zu Sevres erhitzt. Die reine Platte erwies sich alsdann ebenfalls gestirbt

Zantedeschi (1818) benutzte zwei irdene Tafeln, von welchen die eine mit Zeichnungen von Eisen- oder Kobaltoxyd versehen wurde und setzte sie der Hitze eines gewöhnlichen Töpferofens aus. Es entstanden auf der reinen Platte Abdrücke der Zeichnungen in brauner, respektive blauer Farbe, welche sich mit wachsendem Abstand der Platten vergrößerten und bei Neigung der Platten gegeneinander verzerrten, als ob von den Figuren eine Strahlung ausginge. Er schloss hieraus auf die Existenz einer «strahlenden Materie«.

4. Absorption durch feste Körper.

a) Verbrennungspseudomorphosen.

Wie Pseudomorphosen durch Aufzehren eines festen Körpers durch einen zweiten unter Vermittlung eines Läsungsmittels entstehen, wurde hereits früher (I. pag. 54% besprochen. In ganz ähnlicher Weise ist auch Pseudomorphosenbildung unter Vermittlung eines gasförmigen Körpers möglich. Beispiele liefern sehr viele Metalle z. B. Magnesium, Kupfer etc. beim langsamen oder raschen Verbrennen in Sauerstoff, Chlor. Schwefeldampf etc., das Erhärten von Mörtel*, die Bildung von Schwefelblei bei Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf kohlensaures oder ameisensaures Bleioxyd, die Reduktion von Mangansuperoxyd in der Hitze durch Ammoniak** u. s. w.

^{*} Wofern hier micht, wie zu vermuthen. Feuchtigkeit mitwirkt.

^{*&}quot;, Vergl. Kuhimann, Journ. f prakt Chem 81, 238, 4860

Werden kleine Stückehen von Ammoniumhichromat auf einem Drahtbetz oder in einer flachen Schole erhitzt, so tritt unter Erglüben Zersetzung ein und die rückständige grüne. Ähnlich wie Thee ausschende Masse nimmt ein weit größeres Volumen ein, als das ursprünglich anzewondte Salz.

Ein anderes bekanntes Experiment ist die sogenannte Pharaoschlange, welche beim Verbrennen von Quecksilberrhodanid entsteht.

Von besonderem Interesse ist endlich die Bildung von Amalgamen durch Absorption eliemische Bindung von Quecksilberdampf schon hei gewonnlicher Temperatur.

Gold ist nur in geringem Maße fähig, Quecksilber zu verdichten, wie bereits Faraday beobachtete. Er hing ein Stückehen Blattgold in verschiedenen Höhen über einer Quecksilberoberfläche auf und fand, dass es nur bis zu einer relativ geringen Höhe amalgamirt wurde. Dass des nicht davon berrühren kann, dass die Quecksilberdampfe nicht in grobere Höhe diffundiren, zeigte Merget (1872) mit Hülfe von empfindachen Papierstreifen, welche mit salpetersaurem Silberammoniak oder Platin- oder Palladiumehlorid getränkt waren und durch den Quecksilberdampf geschwarzt wurden.

Dass Silber Quecksilberdampfe lehhaft adsorbirt, wurde schon von Möser bei Herstellung der sogenannten flauchbilder wovon später bewerkt. Man braucht z. B. zu den Daguerre'schen Bildern das Quecksilber nicht zu erhitzen, sondern kann die Platte, wenn sie aus der Canera obseura kommt, über kaltes Quecksilber legen, und man wird in einer oder mehreren Stunden das Bild in derselben Vollkommenheit erhalten.

Merget (1872) zeigte die Adsorption von Quecksilberdampf durch schwammiges Silber an photographischen Negativen, welche, nachdem sie solchen Dampfen ausgesetzt waren und dann an empfindliches, mit solp-tersaurem Silberammoniak proparirtes Papier angepresst wurden, auf diesem einen Abdruck erzeugten. Dass dieser nur durch das absorbirte Quecksilber hervorgerufen war, konnte leicht erwiesen werden, indem auf derart praparirtes Papier ein fett bedrucktes Papier und daraber eine erwarmte amalgamirte Kupferplatte gelegt wurde. Es entstand ein negatives Abbild, indem die Quecksilberdämpfe an den nicht bedruckten Stellen das Papier durchdrangen und dort eine Schwärzung des empfindlichen Papiers bewirkten.

Mit Hülfe einer sehr feinen, bei Besprechung der Wasserhaut auf Glasern weiter unten naher beschriebenen Wage hat Ihmori 1886, nachgewiesen, dass 0,3 g Platinmohr bei 17" C. 0,0021 g Quecksilberdampf in 5 Stunden aufzunehmen vermag. Durch viertelstundiges Erhitzen auf 330° gelang es nicht, die frühere Absorptionskraft wiederher-

zustellen. Platinblech, Gold- und Messingblech zeigten keine Adsorption gegen Quecksilberdampf, wahl aber Silberblech.

Sehr auffallend ist ferner die Bindung von Wasserstoff durch manche Wetalle.

Graham brachte Platin in verschiedener Form, wie als Draht. Blech, Schwamm etc., nachdem es durch Auskochen mit Alkalilösung und destillirtem Wasser moglichst sorgfaltig gereinigt war, in eine Porzellanröhre, machte diese luftleer, erhitzte bis zu Glühhitze und ließ Wasserstoff einströmen. Wurde dann, nachdem derselbe etwa 20 Minuten lang eingewirkt batte, die Röhre langsam abgekühlt, der darin enthaltene Wasserstoff durch Stickstoff verdrängt, alsdann evacuirt 'wobei das Platin keinen Wasserstoff abgab) und nun sehr langsam wieder erwärmt, so zeigte sich eine stetige Wasserstoffentwicklung, doch nicht bei allen Sorten Platin in gleichem Maße.

Platindraht hatte nur 12-20 % absorbirt, dagegen Blech von einem alten Tiegel 383-553 %. Platinschwamm 118 %, geschmiedetes Platin 228-379 %.

Nach der Wärmeentwicklung, welche bei der Absorption des Wasserstoffs durch Platin stattfindet, glaubt Berthelot (1882 die Bildung zweier Hydrüre annehmen zu können. Das eine derselhen, welches erst beim Erhitzen bis zur Rothgluth den Wasserstoff abgiebt, bildet sich unter Wärmeentwicklung von 17 Calorien, das andere leicht zersetzbare, welches schon bei gewöhnlicher Temperatur daraufgeleiteten Sauerstoff zu Wasser oxydiren kann, entbindet nur 8,7 Calorien

Edison 1879 fand, dass die in Platindraht occludirten Gose beim raschen Erhitzen unter Lockerung des Zusammenhanges des Drahtes entweichen. Durch sehr langsam ansteigendes, wiederholt unterbrochenes Erhitzen konnte er dagegen bewirken, dass der Draht ganz unverändert blieb. So behandelter Draht zeigte dann gegen Erhitzung weit größere Dauerhaftigkeit als gewöhnlicher, derselbe schmolz auch in der Knallgastlamme erheblich schwieriger.

Den Technikern ist bekannt, dass man Platin nur in einer Flamme löthen darf, welche keinen Ueberschuss an Wasserstoff enthält, da hierdurch die betreffende Stelle brüchig und unbrauchbur würde,

Besonders leicht wird der Wasserstoff aufgenommen, wenn er sich unmittelbar an der Metalloberfläche bildet, wie bei der Elektrolyse des Wassers. Bei schwachen Stromen kann man die Adsorption des Wasserstoffs an der Kathode schon daran sehen, dass die Wasserstoffentwicklung später als die Sauerstoffentwicklung beginnt, namentlich bei An wendung einer platinirten Platin- oder Palladiumkathode, und sich nach Aufhören des Stromdurchgangs noch etwas fortsetzt.

Das Aussehen des Platins wird durch diese Wasserstoffaufnahme,

wie Lippmann '1881' durch genaue optische Versuche nachgewiesen tat meht merklich geändert.

F Kohlrausch (1885) beobachtete, dass selbst Salzsäure in erheblichem Maße von platinirten Platinelektroden absorbirt wird,

Dass auch Absorption von Sauerstoff durch Platinanoden stattfindet.
macht sich dadurch bemerklich, dass dieselben rauher werden, wie
k. B. Koch 1879 und Kronchkoff (1882 durch Bestimmung der
Reibung gegen Glas nachgewiesen haben.

I'm vollig gastreies Platinblech zu erhalten, ist es nach Faraday nothig dasselbe zunächst mit geschmolzenem Aetzkali zu behandeln, denn mit destillirtem Wasser, bierauf mit heißer Schwefelsäure und schließlich abermals mit Wasser zu waschen, bis alle Saurespuren entferut sind. Solches Platin hat dann die Eigenschaft, ein Gemisch von Wasserstoff und Sauerstoff ohne weiteres zur Entzundung zu bringen. Ganz abalieh wie Platin verhält sich auch Palladium.

Bereits Graham fand, dass ein Stück Palladium, nachdem es drei Stunden lang bei einer Temperatur von 90° bis 97° in einer Wasserstoffatmosphäre gelegen hatte und hierauf abgekühlt worden war, das 136che seines Volumens Wasserstoff absorbirt hatte. Bei 243° nahm es nur das 526 fache auf. Palladiumschwamm, durch Glüben des Cyanids erhalten, nahm bei 200° das 686 fache seines Volumens Wasserstoff auf.

Dafür, dass der Wasserstoff im Paliadium chemisch gebunden sei, spricht der Umstand, dass der Wasserstoff mit Leichtigkeit von Aether aufgenommen wird und dass mit Wasserstoff heladenes Paliadium reducirend auf manche Losungen (z. B. Eisenoxydsalze einwirkt, auf welche gewehnlicher Wasserstoff nicht einwirkt; dagegen spricht indess, dass verschiedenartige Flüssigkeiten, wie z. B. Alkohol, Glycerin, Saßmandelol, Castorol u. s. w. ebenfalls in Palladium eindringen können, was sich wohl kaum anders als durch das Vorhandensein feiner Poren erklären lässt.

Troost und Hautefeuille (1874) schheßen auf die chemische Natur der Wassersteffbindung spezielt auf die Bildung eines Hydrürs mit der Zusammensetzung Pd₂H daraus, dass das wasserstoffhaltige Metall eine dem Grade der Zersetzung unabhängige Dissociationstension zeigt welche von 20° bis 170° von 10 mm auf 1840 mm steigt. Bei gewöhnlicher Temperatur ist die Tension unmerklich, das Metall giebt deshalb auch keinen Wasserstoff ab.

Tschirikow (1883) brachte in eine Glasröhre soviel Zink und Salzaure, als nothig war, um einen Druck von 25 Atmosphären herzustellen, ausserdem eine Spirale von Palladiumdraht und schmolz dann das Glasrohr zu. Nachdem die Beaktion beendigt war und die Glasrohre wieder geöffnet worde, zeigte sieh, dass kein Druck vorhanden war, da der Palladiumdraht allen Wasserstoff in sieh aufgenommen hatte. Cargill G. Knott (1887) beobachtete, dass der elektrische Widerstand von Palladiumwasserstoff zunahm bis 200°, von hier an aber in Folge des Entweichens von Wasserstoff geringer wurde bis 300°, von welcher Temperatur an der Draht sich wie reines Palladium verhielt.

Aus reinem Palladium und Palladiumwasserstoff lässt sich ein ziemtich kruftiges thermoelektrisches Element bilden, welches zwischen 0° und 100° eine elektromotorische Kraft von 0,002 Volts giebt.

Die Absorption des Wasserstoffs durch Palladium ist ferner mit einer nicht unerheblichen Volumanderung desselben verbunden, wie gleichfalls Graham zuerst beobachtete, etwa derart, als ware der Wasserstoff mit der Dichte 2 darin enthalten.

Wird ein Palladiumblech als Kathode in einem Voltameter verwendet, so krümmt es sich wie Böttger fand sehr beträchtlich und mit größer Kraft. Palladiumdraht dehnt sich um 1,6 % seiner Länge (— 1,91 % seines Volumens aus, während das spezifische Gewicht von 12,38 auf 11,79 abnimmt. Wird der Wasserstoff durch Erhitzen wieder ausgetrieben, so zieht sich der Draht nicht nur auf seine ursprüngliche Länge, sondern noch etwas mehr zusammen und kann so durch Wiederholung der Operation um etwa 6 % seiner Länge verkürzt werden, wobei aber gleichzeitig die Adsorptionsfähigkeit sich auf etwa 1, vermindert. Es scheint dies durch Verschwinden von Poren im Innern der Metallinasse bedingt zu sein, denn sehr poroses Palladium, Palladiumschwamm, vermag nach Polige n dorff (1869) noch mehr Wasserstoff zu absorbiren, als zusammenbangendes. Dem entsprechend wird die Cohasion durch Wasserstoffaufnahme auf 0.813 der des reinen, und die Leitungsfähigkeit auf etwa 0.711 der ursprünglichen vermindert.

Wenn ein Palladiumdraht in Sumpfgas durch einen elektrischen Strom zum Glüben erhitzt wird, scheidet sich an ihm Kohle ab, wie Gequillen 1877 beobachtet hat. Es ist zu vermuthen, dass das Palladium hierbei ehemisch durch Wasserstoffabsorption einwirkt. Mit Platin welches den Wasserstoff nicht in gleichem Maße absorbirt, gelingen die Versuche nicht.

Em drittes Metall, welches in hohem Maße Wasserstoff absorbiren kann, ist Eisen. Troost und Hautefeuille wiesen den Wasserstoffgehalt im Eisen dadurch nach, dass sie 500 g sehwere eylindrische Stücke bei 800° C 190 Stunden lang im Vacuum erhitzten. Hoch manganhaltiges Spiegeleisen entheB dahei 27.0 ccm II und 25 ccm V Holzkehleneisen 12.3 II. 1 0 V 2.8 CO und 0.6 CO₂, geschmiedeter Gussstahl 0.05 II. 0.25 V, 1.60 CO und 0.05 CO₂ weiches Schmiedeeisen Schweißersen 1.8 II. 1 V, 10.8 CO und 2.2 CO₂.

Beim Glüben im Wasserstoffstrom und nachherizem Glüben im Vacuum gaben ab Gussstahl is eem, Holikoblenrobeisen bi und weiches Schmedeeisen 10,0 ccm Wasserstoff. Bei gleicher Behandlung mit Kohlenaxyd anstatt Wasserstoff waren die abgegebenen kohlenoxydmengen benehungsweise 11.7, 2.0 und 13,7 ccm.

Eisendraht vermag als Kathode ebenfalls sehr betrüchtliche Wasserstoffmengen aufzunehmen und wird dadurch sehr brüchig. Es genügt übrigens sehon den Eisendraht in verdünnte Saure zu bringen, in welcher von Zinkstückehen Wasserstoff aufsteigt oder auch nur in concentrate Saure allem *. Durch Erhitzen verliert sich die Brüchigkeit wieder. Die Wasserstoffaufnahme verbindert zugleich das Rosten.

Ausser Wasserstoff scheint das Eisen auch Sauerstoff in beträchtbehem Maße aufnehmen zu können, ohne dadurch merkliche Aenderungen der außeren Form zu erleiden. Wenigstens hat man z. B. Ofenplatten und ähnliche Theile von Eisenkonstruktionen, welche lange Zeit hindurch starker litze ausgesetzt waren, derart verändert gefunden, dass sie eroßentheils aus Eisenoxyd bestanden, also Uebergangsformen von reinem Lisen zu einer Pseudomorphose von Eisenoxyd nach Eisen darstellten. Selbstverständlich war durch derartige Sauerstoffaufnahme auch die Festigkeit bedeutend berab gemindert.

Zweifelhalt erscheint es indess nach den neueren Forschungen, ob auch das sog verbrannte Eisen seine schlechten Eigenschaften einem Gehalte an Sauerstoff verdankt. Dürre **) bemerkt bierüber:

Seit langer Zeit weiß man, dass schmiedbares Eisen, in einem kräftig angeblasenen Feuer auf sehr hohe Temperatur gebracht, nach dem Erkalten einen grobkrystallinischen Bruch zeigt und an Festigkeit bedeutend eingebußt hat. Man nennt solches Eisen verbrannte, indem man annahm, dass die Veränderung durch Aufnahme von Sauerstoff bedingt sei. Achnliche Erfahrungen hatte man bei Einführung der Converterprozesse gemacht, welche aufänglich ein in Folge relativ hohen Sauerstoffgehaltes 0,31 Procent nach Beinder 1874)) ganz unbrauchbares Eisen lieferten.

Nach Ledebur (Eisenhüttenkunde' wird übrigens der Sauerstoffsehalt allein nicht die Ursache der schlechten Eigenschaften des verbrannten« Eisens, da unter Umständen sauerstoffreicheres Eisen tauglicher sei als ärmeres, und verbranntes Eisen ohne Phosphorgebalt leicht durch vorsichtiges Schmieden wieder seine ursprünglichen Eigenschaften

^{*} Es sei hier auch an die ouf 1. pag 98 erwahnte Erscheinung erinnert, welche vermuthlich ehenfales auf Absorption von Wasserstoff beim Beizen beruht, der sich mit der Zeit wieder verfluchtigt. Eine eingehende Arbeit über die Aufmahme von Wasserstoff durch Eisen hat neuerdings Leideb ur Stahl und Eisen 1887 busgeführt.

* ** Die Anlage und der Betrieb der Eisenhutten. Leipzig, Baumgariner, 1886 von 174.

erhalten kann. Er hält somit die grobkörnige Struktur für eine Wirkung der langsameren Abkühlung des stark erhitzten Eisens.

Bei Stahl tritt das Verbreunen sehon bei niedrigerer Temperatur ein als bei Schmiedeeisen*).

Vermuthlich ist der Sauerstoff im Eisen zum Theil als Oxydul, zum Theil an andere Stoffe Schlacke gebunden vorhanden. Nach B. Platz (Stahl und Eisen, 1885, 471 nehmen beim Glüben von Robeisen weit früher das darin enthaltene Silicium und Phosphor Sauerstoff auf, als das Eisen selbst.»

Porose Nickelwürfel vermögen als Kathoden bei der Wasserzersetzung bis zu 165 Volumina Wasserstoff zu absorbiren und verlieren denselben unter Wasser im Verlaufe von 2-3 Tagen. Bei mehrmaliger Wiederholung des Versuchs geht diese Fahigkeit verloren und gleichzeitig zerbrockelt die Nickelmasse.

Auch Kobalt und Zinn verhalten sieh ahnlich.

Aus Antimonchlorid scheidet sich nach Gore (1855, 1858) bei Anwendung einer Kupferanode explosives Antimon aus, welches etwas Antimonchlorid enthält. Es explodirt in Folge von Schlagen oder Ritzen unter gleichzeitiger beträchtlicher Erhitzung.

Noch manche andere Metalle enthalten von der Darstellung her Gase eingeschlossen, occludirt, die sie beim Erhitzen im Vacuum (durch einen elektrischen Strom) abgeben. So erhielt z. B. Du mas (1880 aus 200 g Aluminium, deren Volumen 80 ccm beträgt, 89,5 ccm Gas, und zwar 4,5 ccm kohlensäure und 88 ccm Wasserstoff, aus 40 g Magnesium deren Volumen 23 ccm beträgt, 28,4 ccm Wasserstoff, 1,9 ccm Kuhlenoxyd und 1,5 ccm Kohlensaure.

Zwei gleichartige Metalle, von welchen das eine durch Glüben von absorbirtem Gas befreit wurde, gleichzeitig in angesäuertes Wasser eingetaucht, mit einem Galvanometer verbunden, zeigen nach Schröder 1811 einen rasch verschwindenden Strom.

Eine sonderbare Beobachtung wurde gelegentlich der Prüfung eines Lufthermometers von Fuess 1885) gemacht. Das Lufthermometer hatte ein metallenes Gefaß mit großer Oberfläche. Die berechnete Niveaudifferenz des Quecksilbers für 400° betrug 27,516 mm. Statt dessen wurden nacheinander folgende Werthe erhalten: 28,83, 26,31, 26,71, 26,24, 24,09, 22,54, 21,04 mm. Fuess vermuthet, dass es sich hierbei um Ablosung adsorbirter Gasschichten handelt, wobei aber die allmähliche Abnahme des Manometerstandes unerklärlich bleibt. Dass dieselbe nicht durch ein Entweichen von Luft bedingt sein konnte, war daraus zu

^{*} Verbrannter Stahl zeizt auf der Bruchflache vereinzelte runde muschtige Flecken, sogenannte Krotenaugen werche sehr hart sind und die Bearbeitung erschweren Williams, 4871.

schließen dass der Yullpunkt des Thermometers nach den Versuchen derselbe war wie vorher. Ein Glasgefaß zeigte die Erscheinung nicht.

O. Knopf (1885) führte den Nachweis, dass die Erscheinung nicht darch Deformation des Gefalles in Folge des Druckes bedingt sein könne.

b) Diffusion von Gasen durch feste Körper.

In naher Beziehung zu der Absorption der Gase durch feste körper seht nach Graham's Ansicht das Durchdringen durch dieselben, wonn and der andern Seite ein leerer Haum oder ein anderes Gas sich beundet. St-Gl. Deville und Troost haben diese eigenthümliche Erscheining zuerst bei Platin und Schmiedeeisen in hoher Temperatur beobachtet. Es wurde eine Platigrühre ohne Naht in eine glasirte Porzellanrohre eingesetzt, der Raum zwischen beiden Röhren mit Porzellansucken gefult und nun das Ganze durch Erbitzen in einem Ofen auf stacke Glubbitze (etwa 1100" gebracht. Wurde sodann durch die Plaunröhre ein Strom von atmosphärischer Luft geleitet und gleichzeitig durch die Porzellanrohre ein Strom von Wasserstoffgas, so dass also die Platinröhre ringsum von Wasserstoff umspült war, so drang eine so erbeblehe Menge von Wasserstoff durch das Platin hindurch, dass das aus der Platinrohre austretende Gas nicht mehr atmosphärische Luft, sondern ein Gemisch von Stickstoff und Wasserdampf war. Bei sehr hoher Temperatur fand sich außerdem noch überschüssiger Wasserstoff,

Es wurde ferner eine vollkommen dichte Eisenröhre mit zwei kupferrohren mit einem Wasserstoffentwicklungsapparate bezw, einem Manometer verbunden. Man ließ zunächst stundenlang unter gleichzeiuger starker Erhitzung Wasserstoff durch die Eisenröhre durchströmen und schloss dann die Gas zuführende Röhre ab. ohne die Erhitzung zu unterbrechen Alshald zeigte nun das Manometer Druckverminderung an welche stetig immer mehr zunahm und schließlich nahezu gleich dem Barometerstande wurde. Es hatte sich als in dem Eisenrohre von sellist ein Vacuum hergestellt, indem der Wasserstoff durch die Wandungen nach Außen fortströmte, wahrend die außere Luft nicht umgekehrt ins Innere eindringen konnte. Aur etwas Stickstoff fand sich schließlich in dem Eisenrobre vor, als nach Beendigung des Versuchs der serioge Gasinhalt desselben analysirt wurde. Aus Anlass der von einem Arzte geäußerten Vermuthung, es konnten vielleicht eiserne Oefen gesundheitsschädlichen Einfluss ausüben, indem durch ihre Wandungen kohlenoxydgas durchdringe, untersuchten Deville und Troost auch diesen Fall und fanden in der That, dass Kohlenoxyd durch glübendes Eisen durchdringen kann, wenn auch die Mengen nicht sehr beträchtlich Silid

Ein anderes Experiment, welches die Diffusion des Wasserstoffs sehr deutlich zeigt, wurde von Deville (1864 ausgeführt. Das eiserne Rohr wurde in ein luftdicht schließendes, mit Stopfen versehenes Porzellanrohr eingeschoben und letzteres in der Mitte zum Glüben erhitzt. Zunächst war der ganze Apparat mit Stickstoff gefüllt. Ließ man nun durch zwei in die Stopfen der Porzellanrohre eingesetzte Glasröhrehen einen Strom von Wasserstoff durch den ringförmigen Zwischenraum zwischen beiden Röhren passiren, so trat sehr rasch in der Eisenröhre eine Vermehrung des Druckes, zuweilen auf das Doppelte, ein, und die Analyse des Gasinhalts ergab bis zu 80 % Wasserstoff. Je höher die Temperatur war, um so größer war auch die Wasserstoffmenge.

Cailletet (1864) ließ Stücke Flintenlauf platt walzen, an den Enden luftdicht verschweißen und dann längere Zeit zwischen Kohlen in einem Ofen glüben. Sie wurden dabei allmählich wieder, wenigstens in der Mitte, cylindrisch aufgetrieben, die Analyse des Gasinhalts ergab vorherrschend Wasserstoff. Eine bekannte, hiermit in Beziehung stehende Erscheinung ist die, dass großere Stücke von Schmiedeeisen im Schweißofen häufig Blasen treiben.

Bei Versuchen von Hannay 1881) erwiesen sich metallene Röhren, die mit Flüssigkeiten und Gasen gefüllt und luftdicht verschlossen waren, nach längeren Erhitzen meistens leer, obschon selbst eine sorgfältige Untersuchung keine Undichtigkeit nachweisen konnte.

Cailletet beobachtete, dass Eisen selbst im kalten Zustande für Wasserstoff durchlässig ist. Er löthete zu diesem Zwecke zwei gleichgroße aufeinanderliegende Eisenbleche an ihren Randern zusammen, so dass ein geschlossener capillarer Hohlraum zwischen ihnen blieb und verband letztere durch eine kupferröhre mit einer pneumatischen Wanne, Ließ er nun verdünnte Schwefelsäure von außen auf die Eisenbleche einwirken, so dass sich hier Wasserstoff bildete, so drang ein Theil desselben durch die Bleche durch und wurde durch die Kupferröhre in die pneumatische Wanne geleitet. Selbst ein Gegendruck von 350 mm Queeksilber vermochte den Durchgang des Gases durch das Eisen nicht zu hemmen. Zinkbleche, selbst sehr danne, zeigten meht im mindesten eine derartige Durchdringlichkeit für Wasserstoff.

Troost (1884) prüfte neuerdings die Graham'sche Vermuthung, dass die Erscheinung in naher Beziehung stehe zur Absorption der Gase bei Silber. Dasselbe vermag wenigstens im geschmolzenen Zustande sehr beträchtliche Mengen von Sauerstoff aufzunchmen. Er erhitzte zu diesem Zwecke verschlossene Silberröhren, welche evacuirt werden konnten in einer eisernen Muffel, durch welche verschiedene Gase geleitet werden konnten. In der That trat sehon beim Siedepunkte des Selens eine merkliche Sauerstoffdiffusion ein, welche mit zunehmender Temperatur

starker wurde, z. B. bei dem Siedepunkte des Cadmiums für eine 0.5 mm deke Rohre pro t que in der Stunde 3,33 Liter. Um das Zusammenpressen der Silberrohren durch den außeren Druck zu hindern, war in dieselbe eine starke Spirale aus Platindraht eingelegt.

Der elektrolytisch an einer Platinkathode abgeschiedene Wasserstoff vermag durch dieselbe ebenfalls theilweise durchzudringen, wie Crovn 1864 und ebenso Root (1876) durch die Entstehung eines Polarisationsstromes zwischen einer reinen Platinplatte und der unbenutzten Seite der Platinkathode nachgewiesen haben.

c) Chemische Adsorption.

Setzt man ein Stück Schwesel Quecksilberdämpfen aus, so bildet sich auf dessen Oberfläche eine Schicht von Schweselquecksilber. Brame 1881 beobachtete diese Erscheinung selbst bei Temperaturen von 00 bis 260, wobei sich der Schwesel 1—2 m über der Quecksilberoberstäche besand. Ebenso schwarzt sich eine Silbermünze in Folge der Bildung von Schweselsulber, wenn dieselbe längere Zeit in der Nähe von Schwesel außewahrt wird.

Derartige Thatsachen, die in großer Anzahl bekannt sind, stehen mit den ehen besprochenen Absorptionserscheinungen in nahem Zusammenhang, unterscheiden sich indess davon dadurch, dass das Gas nicht in die Tiefe eindringt, sondern die neugebildete Verbindung den weiteren Zutritt desselben hemmt.

Während man nun in vielen Fällen angeben kann, welches die neue Verbindung ist, bleibt in anderen unentschieden, ob überhaupt eine chemische Verbindung eintritt oder nur eine Art Verdichtung des Gases.

Wird z. B. nach Waldle eine Silberplatte dadurch möglichst gereinigt, dass man sie mit frisch geglühtem Trippel polirt, so zeigt sie zunachst eine bläuliche Färbung, schon im Verlaufe einiger Stunden wird aber die Färbung eine bräunliche. Beim Poliren mit nichtgeglühtem Trippel oder solchem, welcher sehon vor längerer Zeit geglüht wurde, erscheint die Platte sofort bräunlich, ja selbst bläuliche Platten erhalten durch nicht geglühten Trippel sofort die bräunliche Farbung. Es ist nicht nachweisbar, welche chemische Verbindung bierbei auf dem Silber entstehen kann.

Die ersten Beobachtungen über diese nach Dubois-Reymond Adsorption genannte Erscheinung machte Fontana. Hierauf folgten die Versuche von Morozzo, Rouppe und Norden (1800), und insbesondere die sehr eingehenden Arbeiten von Saussure (1811).

Von verschiedenen porösen Körpern, wie Kohle. Klebschiefer. Holzasbest. Bergkork, Hydrophan, Quarz von Vauvert, Schwimmquarz von St. Ouen, gehranntem Gyps, mineralischem Lärchenschwamm Ca CO₁. Holzern, Leinen, Wolle und Seide schienen die unorganischen mehr Stickstoff als Wasserstoff, die organischen umgekehrt mehr Wasserstoff zu adsorbiren.

Smith (1863), Hunter (1863, 1865, 1867, 1868, 1870, 1871, 1872 Blumtritt (1867, Chappuis 1861), Joulin (1881, Kayser (1881), A. setzten die Versuche fort, ohne dass dieselben indess zu einem klaren Ergebnis geführt hätten

Nach Favre und Sitbermann absorbirt 1 g Kohle 69,2 ccm HCl, 83,2 SO_2 , 45,2 CO_2 . Dahei entwickelt 4 g HCl 232,5 Cal., 4 g SO_2 139,9; 1 g CO_2 129,6.

Später giebt Favre (1854 einige andere Werthe an, bemerkt aber, dass bei der großen Veränderlichkeit des Absorptionsvermogens dieselben nur unsicher sind. Von verschiedenen Kohlensorten (Faulbaum-, Pappel-, Buchs-, Eichen-, Guajac-, und Ebenholz) zeigt die dichteste das geringste Absorptionsvermögen. Am leichtesten wird absorbirt Ammoniak, hierauf folgen Salzsaure, schweflige Säure, Stickoxyd und Kohlensaure, wie sehon Saussure gefunden hatte.

Neuere Messungen von Joulin 1880 bestätigen im Allgemeinen die früheren. Innerhalb gewisser Grenzen nimmt das Absorptionsvermögen proportional dem Drucke zu, dagegen mit der Temperatur ab.

Charles J. Baker 1887 versuchte über die Natur der Adsorption dadurch Außebluss zu erhalten, dass er die von Kohle adsorbirten Gase wieder austrieb und sie chemisch analysirte. Dabei zeigten sich einige ganz unerwartete Resultate. Wurde feuchter Sauerstoff eine Stunde lang bei — 45° absorbirt, so konnte derselbe nicht wieder ausgetrieben werden, wenn man die Temperatur auf 0° oder + 12° erhöhte. Wird die Masse eine Woche lang auf 100° gehalten, so entweicht nur Kohlensaure. Bei Anwendung von trockenem Sauerstoff trat ein Entweichen von Gas erst bei 450° ein, und dieses Gas bestand hauptsächlich aus Kohlenoxyd mit nur geriugen Mengen von Kohlensaure. Wasserdampf allein vermochte bei 100° mit Kohle keine Kohlensaure zu bilden. Vor dem Zulassen der Gase zur Kohle war dieselbe im Vacuum stark erhitzt worden. Das Entziehen des Gases geschah mit der Luftpumpe.

Für die chemische Natur des Adsorptionsvorganges sprechen besonders die Messungen der dabei frei werdenden Wärmemengen von Favre (1854). Die Wärmeentwicklungen stehen hiernach in gleicher Reihenfolge, wie die Absorptionsfahigkeiten und sind großer als die Condensationswarmen so dass die Annahme, es erfolge eine Verdichtung der Gase zu Flüssigkeiten, zur Erklarung der thermischen Verhältnisse jedenfalls nicht ausreicht. Es fand sich für SO₂ die latente Condensationswärme — 88,3, die Absorptionswärme — 150,1, für A₂O die la-

tente Condensationswärme = 100,6, die Absorptionswärme = 148,3, für CO_2 die latente Condensations- + Erstarrungswärme = 138.7, die Absorptionswärme = 148.8. Bei CO_2 würde also nicht einmal die Annahme, das Gas gebe direkt in den festen Zustand über, genügend sein.

the in porosen Korpern adsorbirten Gase können ferner Erscheinungen hervorrufen, die durch Druck allein nicht hervorzurufen sind. So z. B. vermag Sauerstoff, in gereinigter, frisch geglühter Kohle adsorbirt, schweflige Saure in Schwefelsäure überzuführen, ebenso Schwefelwasserstoff in Schwefelsaure und Wasser, Phosphorwasserstoff in Phosphorsaure und Wasser, die Alkohole in die entsprechenden Säuren, verschiedene Kohlenwasserstoffe in Kohlensaure und Wasser etc.

Ebenso verbindet sich von Kohle absorbirtes Chlor sehon im Dunkeln mit Wasserstoff.

In einem Glasgefaß zersetzt sich Jodwasserstoff nach Haute feu ille schon bei relativ niedrigen Temperaturen und zeigt bereits bei 180° deutliche violette Farbung, gleichzeitig aber bildet sich auf dem Glase ein Niederschlag. Dass letzterer von wesentlichem Einfluss auf die Zersetzung ist, ergiebt sich aus der Abhängigkeit derselben von der Oberfache des Glases, insofern sie sehr erheblich vergrößert wird, wenn das Gefaß mit grobem Glaspulver gefüllt wird. In noch höherem Maße wirkt Platinschwamm ein. Die bei Gegenwart desselben zersetzten Gasmengen sind

bei: 175° 195° 251° 110° 700° in %' 10,5 17,3 18,7 19,5 22.2.

Leitet man über Platinsehwamm ein Gemenge von Wasserstoff und Joddampf, so verbinden sich dieselben theilweise, bis derselbe Gleichgewichtszustand erreicht ist, wie bei Anwendung von Jodwasserstoff, wahrend sie sich unter gewöhnlichen Umständen indifferent verhalten, selbet wenn man sie durch eine erhitzte Röhre strömen lässt. Wohl verbinden sie sich dagegen bei hoherem Druck.

Schwefeldampf und Wasserstoff vereinigen sich bei Rothgluth unter Einwirkung von Bimsstein oder Kieselsaure. Aehnlich verhalten sich auch nach Dittel Gemische von Wasserstoff mit Brom- und Selendampf und zwar kann die Verhindung ebenso, wie durch die porösen korper, auch durch Druck hervorgerufen werden.

Durch die Verdichtung von Gasen in porosen körpern entsteht, wie bereits oben bemerkt, auch eine erhebliche Wärmemenge und in Folge davon Temperaturerhöhung, welche dazu sühren kann, chemische Prosesse, welche die Verdichtung nicht allein erzeugen konnte, einzuleiten und dauernd zu unterhalten. So z. B. erhitzt sich mit Schweselwasserstoff gesattigte Kohle beim Einbringen in Sauerstoff derart, dass bald eine Explosion unter Bildung von Wasser und schwesliger Saure erfolgt

Werden Ammoniak oder schwestige Soure und überschüssiger Sauerstoff über Platinschwamm geleitet, so geräth dieser in Gluth und bedingt dadurch langsame Verbrennung des Ammoniaks.

Stickoxyd mit überschüssigem Wasserstoff setzt sieh in Ammoniak und Wasser um, Alkohol und Aetherdampfe werden mit großer Leichtigkeit oxydirt, wozu übrigens schon ein heiller Glasstab ausreicht. Ebenso auch Wasserstoff. Die Davy'sche Glühlampe und Dobereiner's Feuerzeug sind allbekannte Anwendungen.

Nach Gmelin*) bewirken der Reihe nach folgende Metalle die Verbindung von Sauerstoff und Wasserstoff immer schwieriger:

Iridium sehon bei gewohnlicher Temperatur, Platin, Palladium, Gold schwierig, Silber (noch schwieriger, Kobalt und Nickel (erst bei 300°), Kupfer und Eisen erst bei 360°. Die Metalle besitzen die Eigenschaft in um so höherem Maße, je feiner sie zertheilt sind.

Magnus 1825 beobachtete, dass fein zertheiltes Eisen (durch Reduktion mit Wasserstoff aus Oxyd erhalten an die Luft gebracht sich von selbst entzundet, ebenso Kobalt und Nickel. Werden die Metalle indess zuvor mit Kohlensaure behandelt, so dass sie sich mit einer Atmosphäre davon umgeben, so geht die Selbstentzundlichkeit verloren.

Mulder und van der Meulen (1883) leiteten ozonisirten Sauerstoff über Platinschwarz und machten dabei die Beobachtung, dass derselbe durch Einwirkung des Platins in gewöhnlichen Sauerstoff übergeführt wurde. Es scheint hiernach das Ozon sich zunächst chemisch mit dem Platin zu verbinden, die entstandene Verbindung aber alshald wieder in Platin und gewöhnlichen Sauerstoff sich zu trennen.

Konowalow 1885' zeigt, dass bei 1820 dampfförmiges tertiäres Amylacetat zersetzt wird, wenn es in Berührung gebracht wird mit amorpher kieselsäure, Baryumsulfat oder Calciumsulfat. Bei letzterem war der Grad der Zersetzung davon abhängig, wie lange es zuvor erhitzt worden war. Ebenso zeigten verschiedene Kohlenarten wesentlich verschiedene Wirkung, Chlornatrium dagegen gar keine. Geglühtes Platinblech war ohne Wirkung, wohl aber solches, das durch Waschen mit Schwefelsäure, Wasser, Alkohol und nachheriges Trocknen gereinigt war.

Glaswolle wirkte zersetzend als solche, dagegen nicht mehr, nachdem sie zu Pulver zerrieben war. Tertiöres Amylchlorid erlitt in Röhren aus weichem Glas eine starke, in Röhren aus hartem Glas eine schwache Zersetzung. Bei Propylbromid und Isopropylbromid zeigte sich keine Zersetzung in Bohren aus schwer schmelzbarem Glase, wohl aber, wenn diese mit Asbest ausgefuttert wurden.

Wird nach van t'Hoff [1881] Wasserstoffknallgas in ein thermometerartiges Gefäß eingeschlossen, in dessen Höhre zur Messung des Druckes durch einen Quecksilbertropfen eine kleine Luftsaule abgeschlossen ist, und nun im Dampf von siedendem Schwefel erhitzt, so beobachtet man an der Stellung des Ouecksilbertropfens nach dem Wiedererkalten, dass eine partielle Vereinigung der Gase eingetreten ist. Die Abhangigkeit der gebildeten Menge von Wasserdampf von der Dauer der Erbitzung zeigte sich indess nicht in l'ebereinstimmung mit den torderungen der Theorie, auch fand sich, dass die Beschaffenheit der fieldswande von erheblichem Einfluss war, so dass sich die Vereinigung der beiden Gase in einem bereits einmal gebrauchten Gefaße sehr viel langsamer vollzog, als in einem noch neuen.

Durch diese sogenannten Contaktwirkungen wird eine Untersuchung darüber, bei welcher Temperatur ein glübender Draht Entzundung sines explosibely Gasgemisches bervorrufen kann, sehr erschwert, insbesondere bei Anwendung einer abgeschlossenen Gasmenge. Denn schon

che die Temperatur his zur Kyplosionstemperatur ansteigt, findet langsame Verbrennung statt, somit muss sich bei dem geringen Volumen des angewandten Gefalles die Zusammensetzung des Gemenges in Kurzem vollig andern und das Gas unexplosibel werden.

Bei Versuchen, welche ich in dieser Bichtung ausführte*, musste deshalb dafur gesorgt werden, dass das Gas sich in der Nahe des glübenden Drahtes stetig erneuerte, d. h es musste an diesem sorbeiströmen. Erfolgte alsdann aber eme Explosion, so war allerdings Gefahr torhanden, dass sich dieselbe durch den zuleitenden Schlauch in den das explosible Gemisch enthaltenden Gasometer fortpflanze und gewaltige Verheerungen verursache Diese Gefahr ließ sich aber leicht beseitigen durch Einlegen eines Bundels von Messingdrähten in das Zu-

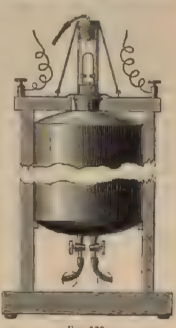


Fig. 389.

leitungsrohr, welches den Querschnitt gerade ausfüllte, immerhin aber noch binreichend porös war, um dem Gose leichten Durchgang zu gestatten.

^{*} Siehe Hauptbericht der preuß, Schlagwettercommission, III, 192. Berlin, Frast u. horn, 4886.

Anfänglich benutzte ich deshalb den in Fig. 389 S. 87 dargestellten Apparat. Das Gas wurde aus dem gläsernen Gasometer in einen cylindrischen Blechbehälter übergefüllt, der in einem starkwandigen mit Thüre versehenen, hölzernen Kasten befestigt wurde. Der



Fig. 390.

Boden des Behalters war mit Wasserzufluss- und Wasserabflussrohr versehen, auf der Seitenwandung befand sich
ein Wasserstandszeiger, und die obere Bodentläche endigte in einen Tubulus, der den Deckel des Kastens
durchdrang und mit einem Kautschukstopfen verschlossen war. In letzteren war ein kurzes Messingrohr mit
dem erwähnten Messingdrahtbündel eingesetzt und darauf ein zweiter Kautschukstöpsel geschoben, durch welchen von unten her zwei, in klemmen endigende,
starke Kupferdrahte hindurchgeführt waren. Die Backen
dieser Klemmen Fig. 390 waren mit starkem Platinblech belegt, so dass selbst intensive Hitze keine Oxydation und damit Verschlechterung des Contakts bewirken konnte.

Bei späteren Versuchen wurde der Blechbehälter des Apparates weggelassen, da wahrend der zahlreichen früheren Versuche auch bei den heftigsten Explosionen kein Durchschlagen durch den schützenden Pfropf aus dünnen Messingdrahten stattgefunden hatte, ja sogar die Explosion sich nicht einmal durch einen engen Kautschukschlauch hindurch fortsetzen konnte. Das Gas wurde dann, wie die Fig. 393 S. 90 zeigt, unmittelbar aus dem Gasometer in den Explosionsapparat übergeleitet. Von letzterem führte ein Schlauch das Gas in die in der Figur dahinter stehende Gasuhr, an welcher man vor Beginn jedes Versuches die Gasgeschwindigkeit ablas.

Dieselbe konnte dadurch regulirt werden, dass man den Wasserzufluss angemessen regulirte. Um jederzeit ein Urtheil über den Wasserzufluss zu erhalten, war in die Wasserleitung eine Flasche eingeschaltet, welche das Wasser in Form eines dünnen Strahtes durchfließen musste. Dieselbe diente gleichzeitig dazu, etwa in dem zufließenden Wasser enthaltene Luftblasen zurückzuhalten, da sich diese in dem Luftraume derselben sammelten.

Nachdem in die Klemmen die Enden des zu untersuchenden Drahtes eingespannt waren, wurde der Glasey linder, in welchem die Explosion erfolgen sollte, aufgeschohen, auf das obere Ende ein zweiter Kautschukstopsel aufgesetzt und das Ganze durch ein übergeschohenes elastisches Band fest zusammengehalten.

Zur Regulirung der Stromintensität diente ein Rheostat aus eirea 100 m Eisendraht von 1,1 mm Durchmesser, der ziekzackformig auf mem vertikal stehenden Rahmen ausgespannt war Fig. 394). In der Mitte jeder Windung war ein kurzer Zweigdraht angelöthet, der in einen Quecksilbernapf endigte. Eines der freien Enden des Schließungsdrahtes wurde nun in einer Klemmschraube befestigt, welche mit demjenigen

Vapf in Verbindung stand, der den Anfang der Reihe bildete, das andere in einer zweiten, von welcher ein dicker Kupferdraht zu einer, der Reihe der Quecksilbernapfe parallelen Quecksilberrinne führte.

Je nachdem ein größerer oder kleiner Widerstand eingeschaltet, bezw die Stromintensität vermindert oder vermehrt werden sollte, wurde die Rinne durch einem kleinen kupferbtigel mit einem mehr oder weniger vom Anfang entfernten Quecksilbernapf verbunden. Ein labei Stromunterbrechung und die dadurch bedingte Funkenbildung beim Uebergange von einem zu einem andern Quecksilbernapfe zu vermenden, wurden zwei Bilgel neben einander eingeschaltet und je-

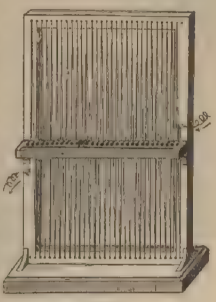


Fig. 391

weis zunachst nur der eine versetzt und dann der andere nachgezogen.
Außer diesem Rheostaten, welcher natürlich nur stufenweise, nicht
almählich. Aenderungen der Stromstärke zuließ, war noch ein sogemantes Rheochord eingesetzt, welches ersteren in der Art ergänzte, dass

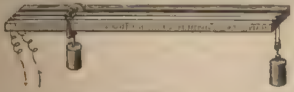


Fig 392.

die Venderungen vollkommen continuirlich wurden. Zwei Eisendrahte, deren Widerstand zusammen etwas mehr betrug, als der einer Windung des eben beschriebenen Rheostaten, wuren neben einander auf ein Brett zespannt und durch ein schweres Gewicht angezogen, um sie auch dann noch struff und genau parallel zu erhalten, wenn ihre Länge sich in tolge der thermischen Ausdehnung bei dem Stromdurchgang geändert hatte (Fig. 392).

Befand sich der Contaktwagen am rechten Ende, so wurde der hewegliche Contakt des großen Rheostaten um einen Quecksilbernapf versetzt, die Contaktrolle wieder zum Anfangspunkte zurückgeschoben und diese Operation so oft wiederholt, bis schließlich die Stromintensität die richtige Höhe erreicht hatte, d. h. Explosion erfolgte.

Um die einem bestimmten Grade des Glübens entsprechende Temperatur zu erhalten, wurde ein langer Draht von gleicher Dicke in einem, mit großen Spiegelglasfenstern versehenen Kasten aus Zinkblech zu gleich

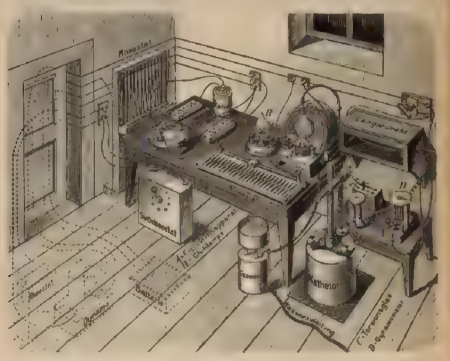


Fig. 393.

starkem Glüben gebracht und aus Stromstärke und Potentialdifferenz der Widerstand berechnet, welcher seinerseits nach der Siemensschen Formel über die Zunahme des Widerstandes mit der Temperatur gestattete, auch einen Schluss auf letztere zu ziehen. Gleichzeitig wurde auch mittelst eines Kathetometers der Pfeil der Senkung bestimmt, um aus der hieraus berechneten Ausdehnung mittelst des jals constant angenommenen Ausdehnungscoefficienten einen zweiten, wenigstens angenaberten Werth der Temperatur zu erhalten, der zur Controle dienen konnte.

Da sich nun die Glühintensität des langen Drahtes nicht gleichzeitig

mit der des kurzen reguliren ließ, aus Mangel einer zweiten genügend starken Stromquelle, so wurde sie verglieben mit der Intensität einer kleinen Glublampe, welche durch den Strom einer im Keller aufgestellten Batterie von 12 Grove'schen Elementen in Fig. 393 punktirt angedeutet gespeist wurde. Mittelst eines Rheostaten aus zickzackförmigen Windungen von Eisen- und Platindrählen mit stufenweise abnehmender Dicke, versehen mit einem stets gleichzeitig zwei Zacken berührenden ledernden Schleifeontakt, wurde die Intensität dieses Glahlichts rasch so lange abgeandert, bis schließlich bei Beobachtung mit freiem Auge Uebereinstimmung mit dem Grade des Glübens des zu untersuchenden Drahtes gelunden wurde. An einer, in eine Abzweigung dieses Stromkreises nebst einem Widerstande von 1 Siemens) eingeschalteten Tangenten-Bussole von Siemens dunne Windungen: wurde alsdann die Stromstärke digelesen. Es zeigte sich hierbei zwischen Rothgluth und Weißgluth ine so geringe Differenz in den Einstellungen der Nadel, dass, namentsch in Anbetracht der großen Reibung zwischen dem Hütchen der Magnetnadel und der tragenden Spitze, die Fehler zu groß geworden waren. Aus diesem Grunde wurde die Empfindlichkeit vergrößert durch Compensation der Ablenkung mittelst eines durch die dicken Windunen der Tangenten-Bussole in entgegengesetzter Richtung hindurchgesandten Stromes eines Daniell'schen Elementes, der durch einen eingeshalteten Widerstand 2.7 Siemens auf passende Starke reducirt war. War die Glühlampe helf weißglühend, der Schmelztemperatur des Plahas entsprechend, so betrug die Ablenkung der Tangenten-Bussole -aso. Floss kein Strom durch die Glühlampe, so betrug die Ablenkung - 65°. Bei eben rothglübendem Kohlenfaden war die Ablenkung -18°, so dass zwischen Weißgluth und Bothgluth die immerhin anschnliche Differenz der Ablesungen von 1060 lag, gegen welche die Unswherheit von 20 bis 30 bei der Einstellung ohne Bedeutung war.

Da der Grad des Glübens von im gleichen Stromkreise hinter einander geschalteten, gleichartigen, gleichdicken Drahten in Luft bekanntlich nicht von der Lange abhangt, so war es nicht nothig, die Glüblampe direkt mit dem langen Drahte in dem Kasten zu vergleichen, der,
wie früher beschrieben, zur Bestimmung der Temperatur auf Grundlage
der Widerstandsmessung und der Messung der thermischen Ausdehnung
diente, sondern es genügte die Vergleichung mit dem gleichzeitig eingeschalteten kurzen Drahte im Explosionsapparat, wenn nur der Glascylinder des letzteren entfernt wurde, so dass auch dieser Braht von
Luft umgeben und von der wärmenden Wirkung der Hülle befreit war.

Ans dem mittelst Dynamometer und Torsionsgalvanometer bestimmten Widerstamte des langen Drahtes und der mittelst des Kathetometers beobachteten Senkung und daraus berechneten Verlängerung ergab sich die Temperatur des nach der Glühlampe regulirten langen Drahtes, folglich auch des kurzen im Momente der Explosion. Die erhaltenen Zahlen waren indess wenig übereinstimmend, so dass schließlich die endgültige Temperaturbestimmung in anderer Weise ausgeführt wurde.

Es wurden namlich in den Explosionsapparat Drahte verschiedener Metalle mit bekanntem Schmelzpunkt eingesetzt und bei oxydirbaren Metallen gleichzeitig ein Strom von Wasserstoff durch den Apparat geleitet, um die Drahte gegen etwaiges Durchbrennen sicher zu stellen. Nun wurden die Drahte durch den galvanischen Strom bis zum Schmelzen erhitzt und im Momente des Schmelzens die Glühlampe auf gleiche Lichtintensität gebracht und dann die Ablenkung der Tangenten-Bussole festgestellt. Die Metalle nebst deren Schmelzpunkten waren: Silber 954° kupfer 1100°, Nickel 1400°, Eisen 1600°, Platin 1775°.

Das Nickel, welches nicht in Drahtform gebracht werden konnte, wurde im elektrischen Flammenbogen in einem in Retortenkohle eingegrabenen Grübehen geschmolzen.

Um auch noch niedrigere Temperaturen zu erhalten, wurden noch die Glühntensitzten von erstarrendem Jodkalium (666°) und Chlornatrium (776°) bestimmt, derart, dass diese Salze auf ein durch den galvanischen Strom zum Glüben erhitztes Platindrahtnetz aufgebracht wurden und nun die Stromintensität soweit vermindert wurde, bis eben die Erstarrung der in den Maschen hängenden Lamellen flüssigen Salzmasse begann.

Nach den so ausgesitheten Beobachtungen findet eine Explosion d. h. Fortschreiten der an einem Punkte eingeleiteten Zündung in dem knallgase, wohl noch statt in dem Gemenge 1:7 (d. h. 1 Grubengas auf 7 Luft, aber nicht mehr in dem Gemische 1:6. Bei solchen grubengasreichen Gemengen zeigt sich also eine ziemlich scharfe Gronze der Explosibilitat, und alle Versuche nahmen daher von dem Gemische 1:6 ihren Ausgang. Keineswegs so scharf ist die Grenze nach der Seite der luftreicheren Gemische. Je großer der Luftgehalt, um so schwächer werden die wahrnehmbaren Zeichen der Explosion mechanische Wirkung. d. h. Abwerfen des Stopsels an dem Explosionsapparat, Knall oder Gerausch und Lichterscheinung , und in den meisten der ausgeführten Versuche waren bei dem angegebenen kleinen Explosionsapparat diese Wirkungen mit dem Gemische 1:16 schon so schwach, dass es mit Schwierigkeiten verbunden war, zu erkennen, ob überhaupt Explosion eingetreten war oder nicht. Die Versuche schlossen deshalb mit diesem Gemische 1:16 ab. Dass aber auch noch luftreichere Gemenge explosionsfahig sind, geht aus Versuchen über die Wirkung von Oeffnungsfunken und von Funken der Elektrisirmaschine hervor. Es müsste also, um hier ganz zuverlässige Resultate zu erhalten, ein wesentlich großerer Explosionsapparat zur Anwendung kommen.

Die verschiedenen Formen der Zündung sind in den Fig. 394—396 bildlich dargestellt.

Die Fig. 394 stellt die Zündung in grubengasreichen, nicht explosiblen Gemengen der. Man sieht über der beligfühenden Biegung des Brähtes eine sehr schwachleuchtende, durch beigemengten Platindampf etwas grünlich gefärbte Flamme.

Fig. 395 zeigt die Erscheinung bei explosiblen Gemischen. Man seht von der oberen Biegung des Drahtes, welche wenigstens im Allzemeinen den heißesten Theif desselben bildet, eine grünliche Flamme

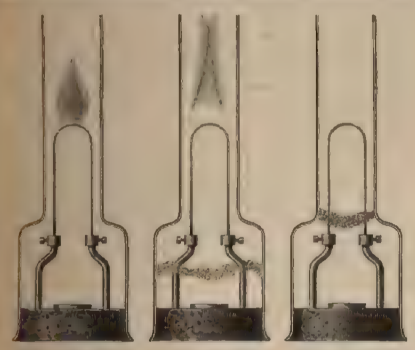


Fig. 394

Fig. 393.

Fig. 896.

nach oben fortschreiten und eine blaue nach unten, bis der ganze Gasinhalt des Cylinders aufgezehrt ist. Manchmal bleibt dann die blaue
Flamme unten an der Mündung der Einströmungsröhre oder noch tiefer
on der Oberfläche des schützenden Pfropfens aus Messingdraht bestehen und muss jeweils durch Unterbrechung des Gasstroms ausgeloscht
werden.

Fig. 396 zeigt die Zündung in sehr luftreichen Gemischen. An der rothglühenden Basis des Drahtes schwebt eine schwachblaue Flamme, welche alles Gas aufzehrt, ehe es in den oberen Theil des Cylinders gelangen kann. Die Flamme vermag sich aber selbst bei geringer

Gasgeschwindigkeit* nicht in den unteren Theil des Cylinders fortzupflanzen

Die Geschwindigkeit, mit welcher die beiden Flammen fortschreiten dürfte bei dem Gemische 1 10 am größten sein, doch lasst sich dies ohne Messung nicht wohl beurtheilen. Bei luftreichen Gemischen tritt wohl der Fall ein, dass die Flammen, nachdem sie kaum entstanden, wieder erloschen, dann aber, sobald neues Gas mit dem glübenden Draht in Berührung gekommen ist, sich wieder von Neuem bilden, abermalserloschen u. s. f., so dass ein eigenthümliches subrirendes Verbrennen eintritt, welches ein zischendes Geräusch verursacht, das oft allein erkennen lässt, dass überhaupt Zündung stattundet.

Die Zahlen, welche für verschiedene Gasgemische und verschiedene Durchflussgeschwindigkeiten durch den Explosionscylinder als Zündtemperaturen bei einer Versuchsreibe erhalten wurden, sind nachstehende

Grunsch	leraht von 0,45 mm		braht von 0,3 mm langsam' rasch		trabt von 1.95 mm.		Irabinetz langeam rzeck	
1 6			1550	1578	1570	1625		
1 7		-	1520	1550	1155	1170	1270	1315
1 8	_		1550	الزئاا	1500	1560	[[60]	4400
1 9		-	1660	1730	1345	1450	4350	1555
1:10	_	-	1025	1755	1310	1145	1080	1500
1 11			1615	1640	15×0	4400	1280	1400
1 19	1700	1700	1590	1610	1330	1115	1160	12000
1 13	1700	1700	1510	1585	1260	1345	1080	1200
1 15	1670	1670	1185	E555	1175	1380	1010	Liter
1 15	1670		1530	15101	15.0	1170	1190	1360
1 16	1660	-	-	_	1350	-	-	-

In der Fig 397 sind diese Zahlenwerthe graphisch dergestellt derart, dass die Abseissen die Anzahl Volumtheile Luft angeben, welche auf einen Theil Grubengas in dem Gemische enthalten sind, die Ordinaten die Zundungstemperaturen.

kurz zusammengefasst, konnen die bezüglich der Zundung durch glübende Drahte erhaltenen Resultate etwa in folgenden Satzen ausgesprochen werden

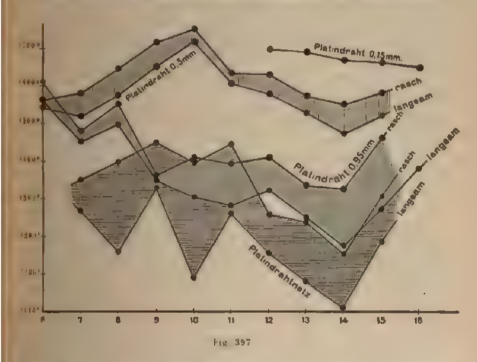
- I hem Grobengasgemisch wird durch schmeltenden Siberdraht entzündet.
- 2 kupfer rundet, soweit erkennbar, hochstens im Momente des Durchschmeltens, Moglicherweise erfolgt aber in einzelnen kallen Kupfer-

^{*} In the senden without a senden ancested votation of the very house dealer than the sendent with the sendent of the sendent o

Orahtnetz, Gemische 1:10 und 1:11 die Zündung kurz zuvor, so dass das Durchschmelzen die Folge der Explosionswarme ist.

3 Platindraht von 0.15 mm Durchmesser kann in Gemischen, die weniger als 11 Luft auf 1 Grubengas enthalten, durchgeschmolzen werden, ohne zu zünden: in luftreicheren Mischungen zündet er erst bei Temperaturen über 1650°, d. h. über dem Schmelzpunkte des reinen Evens. Es ist dabei gleichgültig, ob das Gas langsam oder rasch an dem Drahte vorbeiströmt.

1 Platindraht von 0,5 mm Durchmesser entzundet das Gemenge



peratur, welche etwas böber liegt, als der Schmelzpunkt des Nickels, Er zündet erst bei Temperaturen über 1700°, d. h. in der Nähe der Platinschmelzhitze, wenn das Gemisch die Zusammensetzung i : 10 besitzt. Die Explosion ist dann am heftigsten. Für die übrigen Mischungsverhältnisse begt die Zündungstemperatur zwischen diesen Grenzen. Bei langsamem Gasstrome erfolgt die Zündung stets bei niedrigerer Temperatur, als bei raschem.

5 Platindraht von 0,95 mm Dicke entzundet das Gemenge 1:14 bei langsamem Strome schon mit 1170°, d. h. wenig über dem Schmelzpunkte des Kupfers. Bei rascher Bewegung des Gases zeigt sich

namentlich bei luftreichen Gemengen, die Zündungstemperatur wesentlich erhobt.

- b) Platindrahtnetz zündet weit leichter, als alle einfachen Drahte. Das Gemenge 1:13 wird schon bei einer Temperatur etwas unter dem Schmelzpunkte des Kupfers entzündet, und bei einer nur wenig büheren Temperatur auch das stärkst explodirende Gemisch 1:10.
- 7) Das in allen Fällen am leichtesten entzündliche Gemisch ist das im Verhältnis 1–15.
- 8) Dem Gemenge 1–40 entspricht bei Platindraht von 0,5 mm Dicke ein Maximum, bei Platindrahtnetz ein Minimum der Entzündungstemperatur. Es verursacht die heftigsten Explosionen.
- 9) Glübende Drahte zünden bis zu gewisser Grenze um so leichter, je großer ihre Oberfläche: um so größer ist dann aber auch der Einfluss der Geschwindigkeit des Gasstroms.
- Größere Geschwindigkeit bedingt stets höhere Zündungstemperatur, d. h. erschwert die Zündung.
- (1) Eisendraht zündet schwieriger als Platindraht, und zwar bei dünneren Drahten meist erst heim Durchbrennen in der Nahe des Schmelzpunktes. Sehr dünne Drahte brennen durch, ohne zu zünden.
- 12. Sammtliche Resultate gelten für eine Gastemperatur von 15° bis 17° C. und mittleren Barometerstand. Die Zündungstemperatur (Drahttemperatur scheint übrigens hiervon nicht wesentlich (d. h. innerhalb der praktisch in Betracht kommenden Aenderungen abhangig zu sein

Gegen die Versuche war der Einwand zulässig, dass, da die Zündung in einem sehr kleinen Raume erfolgte der Glascylinder fasste nur 12 cem und in strümendem Gase erfolgte, die Resultate vielleicht wesentlich verschieden seien von solchen, die bei Anwendung größerer, mit dem explosiblen Gemisch gefüllter Raume zu erhalten sein würden. Um dies zu prüfen, wurden einige Versuche mit einem Behälter aus Zinkblech von ca. 15 Liter Inhalt vorgenommen, dessen eine Seitenflache die Form war die eines quadratischen Prismas mit einem großen, luftdicht aufgekitteten Glasfenster verschlossen war, so dass aus einiger Entfernung mit Hülfe des Ferurohres der Glühzustand des Drahtes bequem beobachtet werden konnte. Die Ergebnisse einer Versuchsreihe bei dem Gasgemisch 4:7] waren die folgenden:

- a) Platindraht. 0.7 mm dick, 100 mm lang.
 - 1) Rothgluth. Dieselbe dauerte nur kurze Zeit an, dann wurde die eine Hälfte rasch weißglübend. Nach Unterbrechung des Stromes glühte der Draht noch 25 Sekunden lang.

hei Wiederholung des Versuchs 16

In den beiden Wiederbolungsfallen war die Temperatur

nicht bis zur Weißgluth, sondern nur bis zu heller Rothgluth gestiegen.

- 2) Weißgluth. Es erfotgte ebenfalls keine Zündung. Dauer des Nachglübens. 25 Sekunden. Wiederholt: 22 Sekunden.
- 3) Intensive Weißgluth. Ebenfalls keine Zundung. Dauer des Nachglübens: 32 Sekunden.

Der Strom wurde nun successive mehr und mehr verstürkt. Noch einmal wurden dann folgende Zeiten des Nachglühens beobschiet; 30, 44 und 43 Sekunden.

Nun wurde der Draht 5 Minuten lang ohne Unterbrechung in Weißglübhitze erhalten. Keine Explosion. Dauer des Nachglübens zweimal beobachtet 11 Sekunden.

Der Strom wurde abermals stufenweise verstärkt. Es wurden folgende Zeiten des Nachglübens beobachtet: 45, 48, 20, 20, 20, 20, 21 Sekunden.

Zuletzt schmolz der Draht ab, ohne zu zünden.

- b Eisendraht. 1,1 mm dick, 100 mm lang.
 - 1; Rothgluth. Weder Zündung, noch längeres Nachglüben. Trotz der großeren Masse des Drahtes betrug die Dauer nur 7 Sekunden.
 - ? Weißgluth. Ebenfalls weder Zundung, noch Nachleuchten.
 - 3 Intensive Weißgluth. Der Draht brannte durch, und gleichzeitig erfolgte unter lautem Knall heftige Explosion. Der Blechbehälter wurde, ohne zu zerspringen, bauchig aufgetrieben, und
 der Stöpsel, unter Zerreißung des Bindfadens, mittelst dessen
 er befestigt war, also mit recht erheblicher Gewalt, fortgeschleudert.

Nach diesen Versuchen darf man wohl annehmen, dass die Größe des Gefaßes auf die Zündung ohne erheblichen Einfluss ist, dass sich damit naturgemaß nur die Wirkung der Explosion steigert, falls solche überhaupt eintritt.

d) Physikalische Adsorption.

Während bei den bis jetzt besprochenen Erscheinungen entweder eine offenbare oder versteckte chemische Bindung des Gases durch den festen Korper angenommen werden musste oder konnte, scheint noch eine Iteihe von Thatsachen zu existiren, welche sich anscheinend nur durch die Annahme einer rein mechanischen Verdichtung des Gases an der Oberflache erklären lassen, also einer derartigen Zustandsänderung, wie sie sonst nur durch Compression oder Abkühlung bedingt wird.

Legt man z. B. zwei Spiegelgläser aufeinander, so gleiten dieselben sehr leicht übereinander weg, als ob sie durch unsichtbare außerst bewegliche Walzen von einander getrennt wären. Zum Theil beruht nun diese Erscheinung, die offenbar durch die zwischengelagerte Luftschicht bedingt wird, darauf, dass beim Aufeinanderlegen der Gläser die Luft aus dem capillaren Zwischenraume nicht rasch genug entweichen kann. Allein auch nach sehr langem Lagern sind die Gläser noch nicht so zusammengewachsen, dass sie sich, wie man es erwarten sollte, wie ein einziges Stück verhalten.

Bekannt sind die Steinheil'schen Flüssigkeitsprismen, deren planparallele Fenster ohne Kitt auf dem Körper des Hohlprismas fest baften. Indess auch bier ist der Zusammenhang kein absoluter. Löst man die Platten (durch rasches Erwärmen) und sucht sie nach langerem Liegen wieder anzupressen, so haften sie nicht so gut, wie nach sofortigem Wiederansetzen.

Biewend (1842) beobachtete, dass zwei kleine, vor dem Löthrohr geschmolzene Goldkügelehen, unmittelbar nach dem Erstarren in Contakt gebracht, deutlich aneinander hafteten, dagegen nicht mehr, nachdem sie längere Zeit an der Luft gelegen hatten. (Analoges zeigt z. B. sog. Goldschwamm d. b. feinzertheiltes Gold, die Goldplombe der Zahnärzte, welche deshalb vor dem Einpressen ausgeglüht wird.

Sucht man zwei Adhäsionsplatten auseinander zu reißen, so fühlt man den Widerstand einer Kraft, welche gewöhnlich Adhäsion genannt wird. Zum Theil ist diese Kraft bedingt durch den Luftdruck, da beim Auseinanderziehen der Platten zunächst ein luftverdünnter Raum zwischen ihnen entsteht, der erst relativ langsam verschwindet, in dem Maße als die äußere Luft in den engen Zwischenraum hineinströmt, zum Theil mögen geringe Verunreinigungen der Platten als Klebemittel dienen, und, selbst den günstigsten Fall vorausgesetzt, wird eben der adsorbirten Luftschicht halber innige Berührung, d. h. Zusammenwachsen, nur an emigen wenigen Punkten eintreten, wie man dies bei Anwendung planparalleler Glasplatten durch Bildung Newton'scher Farbenringe um die betreffenden Punkte deutlich wahrnehmen kann.

Unter Adhäs ion wird somit die sehr variable Kraft des Zusammenhanges zweier nur in loser Berührung stehender Körper verstanden. Sie ist um so größer, je inniger die Berührung, je weniger zwischengelagertes Gas vorhanden ist, und geht schließlich, wenn der Contakt allenthalben vollkommen geworden ist, über in » Cohäsion«, wenn die beiden Körper gleichartig sind, oder in «Grenzechäsion«, wie ich es kurz nennen will, wenn sie verschiedene Natur besitzen.

Dass dies wirklich der Fall ist, beweisen sehr evident die schonen Versuche von W. Spring Bei diesen wird ein grobes oder feines Pulver der betreffenden Substanz, dessen einzelne Theilehen mit kaum merklicher Kraft aneinander haften, langsam und genügend lange einem Drucke ausgesetzt, der ausreicht, sie so zu deformiren, dass sich ihre Grenz-

tuchen dicht aneinander schmiegen*. Bei besonders sorgfältigen Versuchen wird die Pressung in einem Raume 'vergl. Fig 74. Bd. l, p. 407 vorgenommen, aus welchem die Luft mittelst einer Luftpumpe möglichst got entfernt ist.

Nachstehend einige Beispiele.

- 1 Blei. Feitspähne von Blei im Vacuum unter 2000 Atmosphären zusammengepresst, wachsen zu einer compakten Masse zusammen, die sich nicht von einem massiven gegossenen Block unterscheiden lässt. Bei 1000 Atmosphären vermag das Blei dem Drucke nicht mehr zu widerstehen, sondern dringt wie eine Flüssigkeit in Form außerst dünner Lamellen an allen Spalten des Apparates heraus und der Kolben sinkt nach und nach bis zum Boden der Hohlung.
- 2 Wismuth. Feines Wismuthpulver bei 6000 Atmosphären zusammengepresst giebt einen Block, der von einem Block geschmolzenen Wismuths nicht zu unterscheiden ist und ganz die gleiche krystallinische struktur besitzt. (Vermuthlich wandelt sich das Wismuth bei diesem Druck in eine andere feste Modifikation um.)
- 51 Zinn. Zinnspähne wachsen wie die vorigen bei 3000 Atmosphären Druck zu einer compakten Masse zusammen. Bei 5000 fangt sie an zu den Ritzen herauszuquellen, hort aber bald wieder auf, fängt bei 5500 Atmosphären von neuem an zu fließen, hört nochmals auf u. s. w., bis bei 7500 Atm. das Fließen continuirlich wird.
- 4 Zink. Bei 260 Atmospheren tritt noch keine Schweißung ein. bei 700 Atmosphären zeigen sich Anfange derselben, man kann den Block berausnehmen, aber schon bei schwachem Druck zwischen den Fingern zerfallt er in Staub. Unter einem Mikroskop mit 50 facher Vergrößerung kann man noch deutlich die Hohlraume zwischen den einzelnen Körnern erkennen, welche sich erst in wenig Punkten berühren. Bei 2000 Atmospharen ist die Verbindung bereits so fest, dass man den Block mit der Feile bearbeiten kann, doch beim Eintreiben eines Meißels zerbricht er Auf der Bruchfläche kann man mittelst des Mikroskops noch immer Hohlraume sehen, doch sind sie bereits beträchtlich kleiner. Bei \$000 Atmosphären sind nur noch sehr wenige zu entdecken, und bei 5000 Atmospharen ist der Zusammenhang ein vollkommener geworden. Man kann nun den Block kräftig in einen Schraubstock einspannen, ihn befeiten oder mit dem Meißel bearbeiten, ebenso wie einen durch Gießen erhaltenen Block. Bei 130° comprimirt, erfolgt die Schweißung noch leichter und der Bruch wird krystallinisch.
- 5 Kupfer (und Aluminium schweißen bei einem Druck von 6000 Atmospharen,
- Thertweise mag daber such ein Verschranken oder Inemanderhaken der Therleben eintreten.

- 6) Schwefel "oktaedrisch) schweißt vollkommen bei 3000 Atmosphären.
- 7) Kohle (amorph' schweißt auch beim größten erreichbaren Drucke nicht. Beim Nachlassen des Druckes nimmt sie genau wieder das frühere Volumen ein, besitzt also einen merkwitzdig hohen Grad von Elasticität. Graphit schweißt schon hei 5500 Atmosphären.
- 8 Manganhyperoxyd giebt bei 5000 Atmosphären einen Block, der vollkommen natürlichem Pyrolusit gleicht.
- 9 Thonorde wird bei 5000 Atmosphären zu einer durchscheinenden Masse. Bei stärkeren Drucken beginnt sie zu fließen. Gelbes und rothes Quecksilberoxyd schweißt bei 1000 Atmosphären, reagirt aber auf das Eisen der Cylinderwände, indem es diese oxydirt und daher Quecksilber abscheidet.
- 10) Kieselerde seiner Sand zeigt kaum Spuren von Schweißung, selbst bei stärkstem Druck.
- 11: Rothes Quecksilberjodid schweißt bei 1000 Atmosphären zu einer deutlich krystallinischen Masse zusammen.
- 12) Kupfervitriot erscheint in fein pulverisirtem Zustande bekanntlich weiß, bei 3000 Atmosphären wird die Masse an einzelnen Stellen am Rande blau, bei 4000 Atmosphären blassblau, bei 6000 Atmosphären ist die Farbe wieder vollig blau und die Masse durchscheinend. Die Substanz reagirt aber, wenn auch ganz trocken, auf die Wände des Gylinders.
- 13 Starke verwandelt sich bei 6000 Atmosphären trocken comprimirt in eine glasige, theilweise durchscheinende Masse; nasse Starke kann nicht comprimirt werden, da sie aus den Fugen des Apparates herausquillt.
- 15 Eosin verwandelt sich bei \$000 Atmosphären in einen zusammenhängenden grünglänzenden Block.
- 15, Torf verwandelt sich bei 6000 Atmosphären in eine Masse, die ganz der Steinkohle gleicht. Steinkohle selbst schweißt bei gleichem Druck.
- 16] Salmiakpulver wird durch einen Druck von 1000 Atmosphären zu einer fast durchsichtigen, harten, hornartigen Masse zusammengeschweißt, ebenso geben Chlorkalium und Chloruatrium bei 5000 Atmosphären fast glasartig durchsichtige Blöcke.
- 17 Salpeter giebt bereits bei 2000 Atmosphären eine zusammenhangende Masse, bei 3000 wird dieselbe plastisch wie Wachs.
- 18: Kalkspath giebt bei 6000 Atmosphären zusammenhängende Blocke, doch ist der Zusammenhang ein sehr lockerer.
- 19 Kohlensaures Blei schweißt auch beim größten Drucke nicht im mindesten.

In Bertieksichtigung der adsorbirten Gasschiehten macht Landsberg 1854 darauf aufmerksam, dass alle Messungen der Reibung zwischen festen Korpern nicht die wahre Reibung derselben geben können, sondern vielmehr im Wesentlichen die innere Reibung oder Zähigkeit der zwischen den Körpern befindlichen Gas- oder Flüssigkeitsschicht, weshalb deun auch entsprechend dem variablen Charakter der letzteren die Messungen oft beträchtlich von einander divergiren, wie schon Coulomb* beobachtete.

Seine eigenen Worte sind:

Wenn Metalle mit einigem Druck ohne Zwischenmittel auf einander gleiten, so lindet mitunter jene eigenthitmliche Erseheinung statt, welche unter dem Namen Fressen i jedem Techniker bekannt ist. Die anfangliche Beschaffenheit der reibenden Oberflächen wird dadurch wesentlich verandert. Partikelchen des einen Korpers setzen sich fest in die Oberfläche des andern gleitenden Körpers hinein, vereinigen sich zu mehr oder weniger kugelformigen Hervorragungen, die zahnartig einzeisen und bei der Bewegung Rillen erzeugen. Glatte Oberflächen rauhen sich durch Fressen derart, dass der neue Bewegungswiderstand den anfanglichen oft mehrfach übertrifft.

Es giebt Umstände, welche das Fressen begünstigen, andere, die es zu verhindern scheinen. Bringt man ein paar Metallplatten zusammen, welche soeben polirt und vollständig gereinigt sind, so zeigt sich die erwähnte Erscheinung meistens sofort, wahrend sie nicht oder doch weniger leicht eintritt, wenn die Flächen einige Zeit der atmospharischen Luft ausgesetzt waren. Ich habe mich durch violfache Versuche von dieser Thatsache überzeugt. Diese Wahrnehmung, die aufmerksamen Beobachtern wohl kaum entgehen konnte, scheint gleichwohl nicht die Beachtung gefunden zu haben, die sie verdient. . . .

Man denkt sich, die Reibung entstehe durch ein Heben und Senken des Oberkorpers über ein Conglomerat von schiefen Ebenen, aus denen die Obertlachen der reibenden Körper bestehen sollen. Nehmen wir an dass das Ineinandergreifen der Unebenheiten theilweise Abnutzung der liervorragungen zur Folge haben soll, oder dass ein elastisches Nachdrücken erfolge, so würde daraus wohl ein Verlust an lebendiger Kraft gefolgert werden können. Denken wir uns die Reibung aber nur als ein Auf- und Abgleiten auf fester, wellenformiger Bahn, bei der die Summe der Erbebungen gleich Null ist, so muss das, was auf der einen Seite an lebendiger Kraft verloren geht, auf der andern Seite gewonnen werden. Eine ähnliche Einwendung hat auch sehon John Leslie gemacht, der deshalb den Reibungswiderstand aus der unaufhorlichen

^{*)} Theorie des machines simples, pag. 4.

Formänderung der sich berttbrenden Oberflächen, die das Bestreben haben sollen, sich allen kleinen und zufälligen Verschiedenheiten des Contaktes anzupassen, berleitet.

Musschenbrock glaubt, das Fressen trete dann ein, wenn die Körper mit solcher Geschwindigkeit aneinander gleiten, dass die Hervorragungen nicht mehr Zeit haben, sich zurückzubiegen, sondern abbrechen**.«

Landsherg's Ansicht ist dagegen folgende:

»Die Gassphäre umgiebt die Korper von allen Seiten, wie eine schützende Hülle und empfängt daher zunächst alle außeren Einwirkungen. Bei Berührung fester Körper bildet sie eine Zwischenlage, die die Annaherung his zu einer gewissen Grenze gestattet, die aber durch den Druck allein nicht ganz vernichtet werden kann, daher die innige Bernhrung der festen Massen verhindert. Tritt neben dem Drucke gleichzeitig eine Verschiebung in der Richtung der Berührungsflächen ein, so kann die Continuität der Gasschicht stellenweise allerdings durchbrochen werden und es offenbart sich dies durch eine erhebliche Erhöhung der Molekularattraktion, Erhöhung des Reibungswiderstandes. Wie fest die Gasschicht von den Korpern aber im Allgemeinen gehalten wird, geht schon aus dem Umstande hervor, dass glatte Körper lange Zeit ohne Schädigung derselben auf einander gleiten können. Unter dem Einflusse des Druckes konnen die Unebenheiten geglättet, die oberflächigen Schichten verdichtet werden, Erscheinungen, die sich durch den veränderten Metallglanz zu erkennen geben, ohne dass die Gasschicht verloren geht. So lange dies vermieden wird, findet keine Abnutzung statt. Ich kann hier wieder an das Poliren mittelst des Polirstahls erinnern. Unter dem Einfluss der Erwärmung ändert sich der Sachverhalt häufig. Die Wärme, indem sie die Repulsivkräfte vermehrt, vergrößert die Entfernung der Centra der Moleküle. In weit hoherem Maße, als dies bei den festen körpern sichtbar wird, ist es bei den Gasen der Fall. Dadurch wird ein großer Theil der adhärenten Gassehicht zerstört und eine größere Annaherung der benachbarten Körper gestattet. Erwärmte körper auf einander gleitend, zeigen viel leichter das Phanomen des »Fressens«, als dieselben korper bei niederer Temperatur. Der Reibungswiderstand bei trockener Reibung erhoht sich mit der Erwärmung oft sehr merklich.

Nach meinen Erfahrungen hat die erste Condensationsschicht, die coharente Wasserhaut, in weit minderem Grade die Fahigkeit, bei der Reibung eine dauernde Zwischenlage zu bilden und jene innige Berührung zu verhindern, als deren Ergebnis sich das Fressen darstellt. Als

^{*} Essay de physique, Leyde (739,

^{**} Vergl, auch Morin, Naux, experiences sur le frollement, faites à Metz 4884 und Rennie, Dingl Journ. 84, 165, 1829.

eine leicht zu wiederholende Beobachtung führe ich hier nur an, dass eine frisch geschabte oder gut gereinigte Metallplatte sich mit einem Politstahle nicht wohl glätten lässt, ohne dass Metalltheile an dem Stahle adhariren und die Politur verderhen. Das Glätten gelingt aber sehr wohl, sobald die gereinigte Metallfläche einige Zeit der Luft und dem Lichte ausgesetzt war. Ich erwähne hier des Lichtes, weil es mir schien, als begünstige dasselbe die Bildung der späteren Gassphäre.

Bei Bearbeitung geebneter Metaltslächen greift die Feile im ersten ingenblicke kaum an. Es macht sich ein leichtes Gleiten ohne erhebliche Abnutzung bemerkbar. Erst wenn die obere dünne Metalllage und mit ihr die Gasschicht entfernt ist, stellt sich ein merklich erhohtes Angreifen ein, welches sich nuch durch einen erhöhten Widerstand bei der Bewegung der Feile dem Gefühle deutlich kundgiebt. Der anfängliche Zustand des Gleitens wird sofort wieder erzeugt, wenn man die frische Metallsläche mit den Fingern berührt oder kurze Zeit Korper darauf legt, welche mit Gassphären umgeben sind. In diesem Falle erfolgt durch energische Condensation die sehnelle Bildung einer neuen Schicht.

Die Adhasionsvorgange, welche zu der Erscheinung des Fressens Inhren. kommen nicht nur bei der gleitenden, sondern auch bei der walzenden Reibung vor: sie sind es, die bei Walzwerken, welche mit einigem Druck arbeiten, die Abnutzung erzeugen, ein atomweises Herausreißen einzelner Theilchen, das bei trockener Walzung sehr merklich auftritt und auch durch Schmiermittel nicht ganz vermieden werden kaun.

Giebt man nun diese Ansichten von Landsberg als richtig zu, nimmt man namentlich an, was allerdings sehr unwahrscheinlich ist, dass bei der Reibung fester Korper in keiner merklichen Weise Zusammenwachsen der reibenden Theile an einzelnen Punkten eintritt, so würde daraus im Verein mit den Messungen Coulomb's folgen, dass das Gesetz der inneren Reibung solcher durch Adsorption verdichteter Gasschichten nicht dasselbe ist, wie für Gase, welche durch Druck oder Abkühlung verdichtet wurden, es müsste somit der Verdichtungszustand ein wesentlich anderer sein.

Durch sorgfältige Experimente haben neuerdings Warburg und v. Baho 1877 die Coulomb'schen Resultate durchaus hestatigt gefunden, so dass an der Verschiedenheit der Reibungsgesetze nicht zu zweifeln ist.

Die Experimente wurden in der Weise ausgeführt, dass eine mit einem aufgehangten Magneten in Verbindung gebrachte Quarzlinse mit einer foststehenden Glasplatte in Contakt gebracht wurde, so dass bei

[&]quot;The alteren Ansichten über die Reibung, vollstandig von Amontons bis Mo-

den Schwingungen des Magneten die Linse sich um ihre Axe auf der tilasplatte hin- und herdrehte und durch die hierbei erzeugte Reibung die Schwingungen des Magneten dampfte. Aus der Abnahme der Schwingungen des Magneten konnte also die Größe der Reibung gefunden werden und durch mikroskopische Beobachtung der zwischen Linse und Platte auftretenden Newtonschen Ringe auch die Größe der Berührungsfläche. Die Belastung der Linse betrug 87 g. »Bei diesem Druck war die Mitte der Newton'schen Ringe im weißen Licht gebildet von einem nahezu gleichformig schwarzen Kreise, der am Rande scharf in das Weiß erster Ordnung absetzte. Der Durchmesser dieses Kreises betrug nach mikroskopischer Messung 0,022 cm. Legt man die Linse unbelastet auf die Glasplatte, so ist die Mitte der Newtonischen Ringe schwarz und man erhalt einen allmäblichen Uebergang in das Weiß erster Ordnung. Aus dem Verhalten, welches die belastete Linse bei den Reibungsversuchen zeigt, ist zu schließen, doss bei der angewandten Belastung die Glaser an der Berührungsstelle eine merkliche Zusammendrückung erleiden, was auch nach dem Elasticitätscoefficienten des Glases erwartet werden konnte.«

Die benutzten Gläser und Linsen waren von Steinheil angefertigt.

"Zur Beurtheilung der Gute der Politur solcher Gläser diene die Angahe, dass eine derartige Linse von 1500 mm Krümmungshalbmesser auf eine ebensolche Quarz- oder Gläsplatte unter mäßigem Druck aufgelegt, nachdem die Gläser trocken abgerieben worden sind, die Erscheinung des Anspringens zeigt."

Würde nun die Reibung zwischen Linse und Platte durch eine Flüssigkeits- oder Gasschicht nach den normalen Gesetzen bedingt, so müsste der Betrag der Reibung an jeder Stelle proportional sein der relativen Geschwindigkeit, mit welcher die beiden Körper über einander hingleiten, thatsächlich ergaben die Experimente dagegen, dass sie von der Geschwindigkeit "nach dem Coulomb'schen Gesetzel unabhängig ist.

«Wir haben uns durch Versuche mit einem ganz anderen Apparate überzeugt, dass bei einer Distanz der Flächen gleich 14 Wellenlänge noch keine Annäherung an das genannte Gesetz zu bemerken ist.»

Hierzu ist allerdings noch hinzuzufügen, dass die beiden reibenden Kürper nicht in Luft aufbewahrt wurden, sondern in destillirtem Wasser und erst unmittelbar vor dem Versuch herausgenommen und mit einem reinen leinenen Tuche sorgfältig trocken gerieben wurden. Ließ man sie längere Zeit hindurch trocken liegen, so wurde die Reibung wesentlich größer (selbst doppelt so groß und außerdem zeigte sich dann ein langsames Abnehmen der Reibung mit wachsender Geschwindigkeit, während bei frisch getrockneten Körpern eher eine Abweichung im entgegengesetzten Sinne beobachtet wurde.

Was nun die Erklarung des Coulomb'schen Gesetzes, die Unabhängigteit der Reibung von der Geschwindigkeit, anbetrifft, so schließen sich
Warburg und v. Babo derjenigen Ansicht an, nach welcher die Reibung nauch bei den bestpolirten Oberflächen herrührt von Unebenheiten
der Oberfläche, welche, wenn auch außerordentlich klein, dennoch, wie
aus dem Verfahren beim Poliren hervorgeht*), jedenfalls vorhanden sinda
und verzichten völlig auf die Annahme einer Zwischenschicht. Ein
zwingender Grund hierfür scheint indess nicht vorzuliegen **).

Experimente anderer Art. welche zeigen, dass auf Oberflächen verdichtete Gasschichten sich wesentlich anders verhalten können, als freie Gase, sind diejenigen über Tröpfehenreibung. Die Berührung zwischen Iropfehen und geriebenem Körper ist völlig ausgeschlossen und duch wird letzterer stark elektrisch, wie dies durch freie Gasströme, auch durch außerst heftige, nicht zu erzielen ist.

Interessante Beobachtungen hierüber machten Elster und Geitel (887), nachdem sehon zuvor Faraday (1813, Hoppe 1885) und Schneke 1886) die Thatsache selbst festgestellt hatten.

Ich gebe einige Stellen aus der Abhandlung von Elster und Geitel wortlich wieder:

In ausgezeichneter Weise wirken die Blatter von Tropaeolum majus, Caladum antiquorum, sowie sämmtlicher Tulpenarten, überhaupt junge Blatter verschiedener Pflanzenspecies. Führt man ein solches mit dem Goldblattelektroskop leitend verbundenes Blatt in die Wasserstaubwolke des Zerstäubers ein jetwa 4—6 cm von der Oeffnung), so fahren die Goldblattehen energisch ausemander. Die Elektricität erweist sich als begativ. Leitet man das Blatt zur Erde ab und fängt die von ihm refektieten Tropfehen mittelst einer isolirten, mit dem Elektroskop verbundenen Metallplatte auf, so erhält man eine positive Ladung.

*Der Versuch lasst sich in der Weise noch auffallender gestalten, dass man eine ganze Pflanze (am besten eignet sich hierzu wohl Caladum antiquorum) isolirt aufstellt und über eine frische Blattfläche derselben den Wasserstaub gleiten lässt. Wendet man hierbei die Vorsichtsmaßregel an. über die Mündung des Zerstäubers einen zur Erde abgeleiteten Stanniolring mittelst eines durchbohrten korkes aufzuschieben, wodurch man die Influenz der elektrisch gewordenen Pflanze auf die Ausstromungsöffnung sehr vermindert, so gelingt es leicht, kleine Funken aus der Pflanze zu ziehen und ein Hollundermarkpendel in Bewegung zu setzen.

^{*.} Hugo Schroder, Beber die Struktur geschiffener und politier Oberflachen, Bridage z Tageblatt der 49. Versammlung deutscher Naturforscher in Hamburg, p. 75.

^{**} Es were von Interesse, die Versuche mit Gasern zu wiederholen, deren überflache nicht durch Pohren, sondern durch Schmelzen geglattet ist. O. L.

»In dem Maße, als der Wachsüberzug durch die gleitenden Tropfen entfernt wird, lässt die Erregung nach und verschwindet (am Goldblattelektroskop beobachtet), sobald das Blatt vollständig benetzt wird.«

Statt der Blätter konnten auch mit Wachs, Schellack etc. überzogene Metallscheiben verwendet werden, doch waren dann in Folge der guten Isolation dieser Leberzüge die Erscheinungen wesentlich complicirter. Selbst ein einzelner, großer, über eine solche Platte berabrollender Tropfen war genügend, um deutliche Elektricitätsentwicklung zu veranlassen.

"Es sei noch bemerkt, dass man sich von dem elektrischen Zustande der Tropfenbahn auf der Platte leicht dadurch überzeugen kann, dass man dieselbe, nachdem sie vom Strahle getroffen wurde, mit Lycopodium bestäubt. Der durch die Tropfen elektrisirte Streifen hebt sich dann deutlich ab. Ganz besonders eignet sich hierzu, ihrer dunkeln Farbung wegen, eine mit Schellack überzegene Kupferplatte.«

Körper, welche noch viel weniger als mit Wachs oder Schellack überzogene Platten von Wasser benetzt werden, sind über 180° erhitzte Metalle, welche das sog. Leidenfrost'sche Phänomen zeigen. Wie erwartet, zeigten solche Körper die Elektrisirung durch Wassertröpfehen in ganz besonders hohem Maße.

An einem eisernen Stativ wurde ein mit feiner, vertikal pach unten gerichteter Ausflussöffnung versehenes Gefaß befestigt, unter demselben befand sich ein Löthkolben, den wir bis zur Temperatur des schmelzenden Bleis erhitzten und leitend mit dem Tropfgefaß verbanden, wahrend die ganze Vorrichtung auf einem Isolieschemel stand. Tropfgefall und Auffangeplatte hier metallisch verbunden sind, so war jede Influenzwirkung auf die fallenden Tropfen ausgeschlossen. Solange der Lothkolben nicht erhitzt war, zeigte das Elektrometer selbst bei ziemlich rascher Aufeinanderfolge der Tropfen auch nicht eine Spur elektrischer Ladung an, obwohl die Tropfen vom Lothkolben herab frei zur Erde tielen. Nachdem der kolben bis zum Schmelzpunkt des Bleis erhitzt war, wurde die Flamme entfernt und der Tropfenfall eingeleitet. Es reigte sich sofort eine starke negative Elektrisirung des Kolbens, die mit Spiegel und Skala nicht mehr zu messen war und daher mindestens 10 Daniell betrug. Die Erregung dauerte noch beim Schmelzpunkte des Zinns an, wurde aber mit zunehmender Abkühlung sehwächer und schwacher, wahrend zugleich die Dampfbildung bei jedem einzelnen Tropfen zunahm. Losten sich die Tropfen energisch in Dampf auf, so wechselte die Ladung des Kolbens ihr Zeichen; er zeigte jetzt eine positive Ladung von ca. 3 Daniell Mit weiter sinkender Temperatur wurde auch diese Erregung immer schwacher und sehwacher und erlosch, wenn vollkommene Benetzung eintrat. Die Temperatur des Kolbens war dann soweit gesunken, dass Schwefel eben noch geschmolzen warde betrug also ca. 112° C.*

Blåst man mittelst eines Zerstäubers Wasserstaub durch ein 3 cm ances und 1 cm weites, stark erhitztes Messingrohr man führt dasselbe weckmaßig durch einen Metallschirm und hält es durch eine Gebläse-samme auf hoher Temperatur, so giebt eine in passender Entfernung der Röhre hinter dem Schirme aufgestellte, isolirte Metallscheibe bünkeben bis zu 1 mm Lange.

Eine Flussigkeit wie Aether, deren Siedepunkt niedrig liegt, elektrisch korper von 30° his 10° C. Temperatur bereits negativ, wahrend talere Korper positiv elektrisch werden, wenn sie von Aether eine Rebung erfahren.

• Alkohol giebt bei hohen Temperaturen sehr starke negative Werthe; on Zeichenwechsel beim Sinken derselben ist von uns nicht beobiehtet wirden.

Besonders deutlich tritt das Vorhandensein adsorbirter Gasschichten m Tage bei capillarer Ausbreitung von Tropfen auf frisch gereinigten und mehr oder minder lange abgelagerten festen Korpern bei den Steigböben in Capillaren und bei der krystallisation übersättigter Salzlosungen, weran sich sehließlich noch die, erst später zu betrachtenden, übersättigten Gaslösungen anreihen.

Diesen Einfluss adsorbirter Gase auf die Benetzbarkeit fester Körper beobachteten schon Faraday und Degen 1836'. Letzterer fand z.B., dass Schlacken, welche unter Wasser zerschlagen wurden, auf der Bruch-Bache stets vollkommen benetzt wurden, dass Uhrglüser, Platin- und Silberplatten erst durch Erhitzen benetzbar wurden.

Nach Waidele werden die condensirten Tropfehen um so flacher, je leichter das adsorbirte Gas vom Wasser gelüst werden kann.

Wesentlich in Betracht kommen die adsorbirten Gasschichten auch bei manchen technischen Arbeiten. z. B. bei der Fabrikation von Amalgamspiegeln, beim Leimen, Löthen und Kitten. Ein haltbarer Kitt muss nicht allein passende Zahigkeit, Elasticitat und thermischen Ausdehnungscoefteienten baben, er muss namentlich auch die Fahigkeit besitzen, die die Korper bedeckende Gasschicht aufzulösen. Wird z. B. geschmolzenes Siegeltack auf eine kalte polirte Metallplatte gedrückt, so haftet es nicht, obschon es sich der Platte sehr innig anschmiegt. Die äußerste Oberflache verliert in diesem Falle in Folge der raschen Abkühlung zu sehnelt die Fähigkeit, die Gasschicht aufzunehmen. Anders verhalt es sich, wenn das Metall soweit erwärmt wird, dass das Siegeltack für einige Zeit darauf flüssig bleibt und Zeit hat, die Gasschicht, die in Folge der Erwärmung ohnehin geringer ist, in sich aufzunehmen. Landsberg bemerkt.

Der alte Gebrauch, den Siegelring vor der Anwendung mit den Lippen zu netzen, hat den Zweck, die Zwischenschicht zu verstärken und die Gefahr des Haftens zu mindern. Mörtel, nasser Thon u. s. w. baften, weil diese Korper in dem halbflüssigen Zustande die Fähigkeit besitzen, die Gasschichten zu absorbiren.«

Um Platin zu amalgamiren, ist es nach Krouchkoll (1884) nöthig, dasselbe nach sorgfaltiger Reinigung mit kochender Salpetersaure mehrmals bis zum Weißglüben zu erhitzen.

Aluminium amalgamirt sieh nur, wenn es unter Quecksilber mit einem Messer abgeschabt wird oder wenn es nebst Quecksilber in einer mit angesauertem Wasser gefüllten Zersetzungszelle als Kathode dient.

Ebenso verhält sich Eisen.

Beim Löthen und Kitten ist allerdings, wie es scheint, Beseitigung der adsorbirten Gasschichten nicht einzige Bedingung der Haltbarkeit, es scheint vielmehr, insbesondere beim Löthen, nöthig, dass der Körper oberflächlich angegriffen werde, sieh im Loth etwas auflöse. Beim Erstarren wachsen dann aus der Oberfläche des Körpers in das geschmolzene Loth, welches nun wenigstens dicht an der Oberfläche eine übersättigte Lösung des Körpers darstellt, kleine Kryställehen desselben heraus, zwischen welche diejenigen des erstarrenden Lothes binein wachsen, sich damit verfilzend und verschrankend, und damit die Festigkeit der Verbindung wesentlich erhöhend.

Durre (Die Anlage u. d. Betrieb d. Eisenhutten, XXVI, 1886 betrachtet geradezu Verlöthung als Beweis, dass die betreffenden Metalle im Stande sind, eine Legirung zu bilden, wie folgende Stellen zeigen.

*Eine solche Zinn-Eisenlegirung entsteht auch beim Eintauchen blankgescheuerten Eisens in geschmolzenes Zinn auf der Oberfläche der eingetauchten Gegenstände und veranlasst das spätere Anhaften des metallischen Zinns. Auf diesem Verhalten beruht der technische Prozess der Weißblechfabrikation sowie der Verziunung von Eisen waaren.....

Eine gewisse Legirungsfähigkeit von Kupfer und Eisen ist jedenfalls da und wird schon durch die bekannte Praxis. Eisen mit Kupfer oder Messing zu löthen, bewiesen. Auch ein älterer Vorschlag. Eisen durch Eintauchen in geschmolzenes Kupfer mit einer festanbängenden Kupferhaut zu überziehen, basirt auf der Legirungsfähigkeit beider Metalle.

Möglicherweise sind derartige adhärirende Gasschichten auch die Ursache, dass in manchen Fällen übersättigter Lösungen oder unterkühlter Schmelzflüsse die Krystallisation dadurch eingeleitet werden kann, dass man an einer Stelle die Gefaßwände reibt und dadurch die condensite Gasschicht entfernt.

Schon Berzelius bemerkte, dass, wenn eine übersättigte Lösung

von deppeltphosphorsaurem Magnesia-Ammoniak auf einer Glastafel ausgebreitet wird und man mit Feder oder Bleistift Schriftzüge auf der
Lifel beschreibt, diese bleibend hervortreten, indem alsbald alle beruhten Stellen der Tafel sich mit Krystalten bedecken. Waller (1816)
machte spater die gleiche Beobachtung bei Mischungen von Platinehlorid
mit Salpeter und Salpeter mit Weinsteinsaure oder Weinsteinsaure mit
Actikali

Mohr 1856 entdeckte die Erscheinung nochmals bei einer verdamten Lösung von Weinstemsäure mit Salzsäure.

Besonders eingehende Versuche hat Gernez ausgeführt.

Kaliumitrat, Ammoniumuitrat, Ammoniumarseniat, Kaliumbiacetat, Ammoniumborat, Calciumbromūr, Calciumehlorūr, Eisenchlorūr, Magnesiumeblorūr, Chloralbydrat, Ammoniumphosphat und Natriumphosphat konnten meht nur durch Einbringen eines Stückchens der festen Substanz zur Arystallisation gebracht werden, sondern auch durch Erschütterungen, bei anderen Substanzen, bei denen leicht Uebersättigung eintritt, unterschwefligsaurem Natron, Natriumcarbonat, Calciumnitrat, Magnesiumsulfat, Alaun und Bleiacetat, konnte Gernez nicht einmal durch Zersprengen einer Glasthrane in denselben die Uebersättigung aufheben.

Sehr interessant ist ein Versuch mit überschmolzenem Phosphor, der von Schröder wiederholt und bestätigt wurde. Während man hei den früheren Versuchen, namentlich denjenigen von Berzelius u. A., den Einwand erheben kann, dass vermuthlich die reihende Spitze kleine Stanbehen der festen Substanz enthielt und die Krystallisation durch diese veranlasst sei, so dienten bei dem letzterwähnten Versuche nicht auf gewahnliche Drahte als reibende Körper, sondern auch solche, von denen man sich ganz besonders überzeugt hatte, dass sie ohne Reibung nicht im Stande waren, die Krystallisation einzuleiten. Schröder bemerkt hierüber

Inaktive und aktive Platindrahte in eine 1½ Zoll lange Säule von unter Wasser, welches mit etwas Kali versetzt war, befindlichem übersehmolzenem Phosphor wiederholt eingesenkt und herausgezogen, bringen denselben bei etwa 34° bis 32° nicht zur Erstarrung; aber in Folge der leisesten Berührung des Bodens oder der Seitenwand des Gefäßes mit dem eingesenkten Platindraht beginnt die Erstarrung sofort. Phosphor in einem Glasröhrehen unter Alkohol gebracht und im Wasserbade bis 13° erwarmt, blieb, nachdem das Wasserbad, in welchem sich das Robr befand. Dis 35° abgekühlt war, durch Einsenken von aktivem und von inaktivem Platin flüssig, erstarrte aber sofort bei Berührung des Glasbodens mit dem Platin.

Auch bei mikroskopischen Untersuchungen hat man nicht selten Gelegenbeit zu sehen, dass Uebersattigung durch Reibung aufgehoben werden kann, wenn man nämlich das als Deckglas dienende Uhrglas unter einigem Druck auf dem Objekttrager hin- und herschieht. Die Krystalhsation beginnt dann in der Mitte des Präparats, da, wo das Uhrglas den Objektträger wirklich berührt und reiht, obschon diese Stelle ringsum von übersättigter Lösung umgeben ist und somit nicht etwa wahrend des Reibens von außen Kryställichen dahin gelangen können.

Beispielsweise wird die Lösung von Trinitrometakresol in heissem Amylalkohol beim Erkalten stark übersättigt. Hat man ein Tröpfehen solcher Lösung auf dem Objektträger des Mikroskops mit uhrglasförmigem Deckglas bedeckt, so kann man dadurch, dass man letzteres mit kräftigem Druck auf dem Objektträger bin- und berschiebt, leicht die Bildung massenhafter Krystallnadeln veranlassen. O. L. 1882.

Ganz ebenso verhält sich die Losung von Triphenylmethan in heißem Anilin. Man kann dabei deutlich erkennen, dass sich die Krystallehen verwiegend an den Stellen ausetzen, wo in Folge der Reibung ein Ritz im Glase entstanden ist. O. L. 1881.

Ein anderer hierher gehöriger Versuch mit Bromblei wurde bereits auf Seite 194 Bd. I beschrieben,

Nach Isambert (1870) vermag die Verbindung $Cd8O_4 \cdot 6NH_3$, welche beim Ueberleiten von Ammoniak über Cadmiumsulfat entsteht, letzteres in variablen Mengen durch Oberflächenwirkung zu binden. Untersucht man nämlich die Dissociationstension derselben, so bleibt sie bei Volumvergroßerung zunächst nicht constant, sondern erst von dem Momente an bei welchem sich alles oberflächlich festgehaltene Ammoniak verflächtigt hat.

O Schumann (1888 suchte die Existenz einer adsorbirten Gasschicht dadurch nachzuweisen, dass er einen Quecksilberfaden in ein Capillarrehr einbrachte, die Lunge desselben maß, dann den Quecksilberfaden wieder entfernte, durch Erhitzen und Evacuiren die adsorbirte Gasschicht heseitigte und die gleiche Quecksilbermenge abermats einbrachte. Je großer die Dicke der Gasschicht gewesen war, um so mehr musste nun der Quecksilberfaden verkürzt erscheinen. Das Resultat war indess ein negatives, es zeigte sich keine wahrnehmbare Langenanderung, woraus zu schließen ist, dass bei Luft und schwefliger Saure die Dieke der adsorbirten Schicht kleiner sein muss als 0,0007 mm.

Nach Quincke 1858 bestande die Adsorption nicht in Bildung einer scharf abgegrenzten verdichteten Schieht, sondern in Bildung einer Schieht, deren Diehte einen stetigen Lebergang bildet von der Ober-tlache des festen Korpers bis zum freien Gase.

5. Gaslösungen.

n) l'ebersättigte Gastösungen.

Ebenso wie ein Krystall, mit geeigneten Flüssigkeiten in Contakt gebracht, wachsen oder sich auflösen kann, kann auch eine Gasblose in ener Flüssigkeit größer oder kleiner werden oder sich indifferent verbalten, und ganz entsprechend dem ersten Falle nennt man auch hier die Flüssigkeit eine mit Gas übersättigte, wenn die Menge des Gases annimmt, untersättigt, wenn ein Theil davon verschwindet, in der Flüssigkeit sich auflöst, wie die Erhaltung des Gesammtgewichtes nachweist.

Noch mehr als dem Gleichgewichte zwischen Krystall und gesättigter Lösung gleicht der Sättigungszustand bei Absorption von Gasen dem Gleichgewichtszustande zwischen den beiden Schichten bei beschränkt nischbaren Flüssigkeiten, z. B. Wasser und Aether. Da, wie später gereigt wird, continuirliche Uebergänge zwischen Gas- und Flüssigkeitszustand möglich sind (nicht aber zwischen Gas und Krystall), so erscheint dieser Vergleich außerdem als der naturgemößere.

Eine wesentliche Verwandtschaft beider Vorgänge würde freilich erfordern, dass die Flüssigkeit auch in dem Gase bis zu gewissem Grade loslich sei, was ohne Weiteres nicht ersichtlich ist.

Wir beschränken deshalb unsere Betrachtungen zunächst auf die Lösung des Gases in der Flüssigkeit und fassen in erster Linie den Sättigungspunkt ins Auge.

Derselbe ist ähnlich wie der der Lösung eines festen Körpers von der Temperatur und dem Drucke abhängig, doch nimmt die Sättigungs-concentration in der Regel nicht wie in diesem Falle mit der Temperatur zu, sondern ab, was dem früher erwahnten Princip von Le Chatelier entspricht, insofern die Lösung unter Wärmeentbindung, nicht unter Wärmeabsorption, wie die der festen Körper erfolgt.

In hohem Maße ist die Löslichkeit auch von dem Drucke abhängig, was der großen Volumänderung bei der Losung entspricht, ebenso wie die Aenderung der Loslichkeit fester Körper, welche im Allgemeinen nur sehr unbedeutende Volumänderungen hervorrufen, ebenfalls nur unbedeutend ist.

Kirchhoff (1858) hat aus den Principien der mechanischen Wärmetheorie folgende Beziehung zwischen der Absorptionswärme Q eines Gases in Lösung und der Aenderung des Absorptionscoefficienten 3 mit der Temperatur T Grad berechnet:

$$Q = -\frac{q \cdot R \cdot T^2}{J} \cdot \frac{\partial \log \max_{A \in R} A \cdot R}{dI}.$$

Dabei ist g das Gewicht des in der Gewichtseinheit Flüssigkeit aufgelösten Goses, R die Constante des Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetzes und J das mechanische Wärmeäquivalent. Die Formel liefert indess bis jetzt keine mit der Erfahrung hinreichend übereinstimmenden Werthe*.

Mit Luft oder irgend einem Gase bei gewöhnlichem Drucke gesattigte Flussigkeiten sind sofort übersättigt, sobald man sie in einen Raum mit geringerem Luftdrucke oder höherer Temperatur bringt.

Das Freiwerden eines Gases aus übersättigter Lösung ist ebenso, wie die Krystallisation von übersättigten Salzlösungen und aus gleichen Gründen Gegenstand sehr vieler Arbeiten gewesen. Schon in den altesten Zeiten hat man z. B. dem Entweichen von Kohlensaure aus Sauerwässern oder anderen moussirenden Getranken viele Aufmerksamkeit geschenkt. Nach Gernez (1866 und 1867, der sich besonders eingehend mit diesem Thema beschäftigte und Schröder 1869), der dessen Arbeiten wiederholte und fortsetzte, rühren die ersten eigentlichen Untersuchungen von Gerstedt (1806) her, bei deren Veröffentlichung Gehlen bemerkte, dass er mit Dr. Schuster schon im Jahre zuvor ahnliche Versuche ausgeführt habe.

Im Jahre 1837 hat auch Schönbein eine Reihe merkwürdiger Beobachtungen in seiner Abhandlung «Leber das Verhalten der salpetrigen
Säure zu dem Wasser und eine damit in Verbindung stehende eigenthümliche Dampfbildung« veröffentlicht. Ferner haben sich Gmelin und
v. Liebig 1839) in jener Zeit gelegentlich mit der Frage des Moussirens der Getranke beschaftigt.

Schönbein erkannte bereits, dass die Ausscheidung von Gasblasen aus Gaslüsungen in ähnlicher Weise durch Einbringen, wenn auch nur minimaler Quantitäten von Luft (adhärirende Luftschichten) bewirkt wird, wie die Krystallisation einer übersättigten Salzlösung durch Einbringen kleiner Krystallichen. Tomlinson 1867, glaubt allerdings, dass sogenannte Nuclei, d. b. feste Partikelchen, die Ursache seien, doch scheinen alle späteren Untersuchungen die ältere Ansicht von Schönbein zu bestätigen.

Man hat auch geglaubt, dass die Wirkung von Gasblasen auf ühersättigte Gaslüsungen auf einer Anziehungskraft der Gasblasen berühe, oder dass das Gas der Blase sich auflöse und dafür einen entsprechenden Theil des absorbirten Gases verdränge, oder dass die Rauhigkeiten der Körper, an welchen die Gasbläschen haften, eine Attraktion auf die Flüssigkeit ausüben und so das Gas in Freiheit setzen, allein alle diese Ansichten berühen auf unhaltbaren Vermuthungen und dürfen als durch spätere Versuche endgültig widerlegt gelten.

^{*} Die Formel ist in den von Ruhlmann, Mechanische Warmetheorie I, pag. 754 u. ff. gewählten Bezeichnungen gegeben.

Emige hübsche Versuche, welche darüber kaum Zweifel lassen, wurden von Gernez ausgeführt. Wird ein Stück Glas unter Wasser, welches mit Kohlensaure übersättigt ist Selterswasser zerbrochen, so bedecken sich nach und nach alle Theile der Glasstücke mit Kohlensaurebläschen, mit einziger Ausnahme der frischen Bruchflächen. Verwendet man zu der Hervorrufung der Gasausscheidung einen sehwammigen oder porosen Korper, so ist die Natur desselben, falls er nur zenügend lange trocken gelegen hatte, ziemlich gleichgültig. Eine shwammige Masse aber, die man durch Fällung in der Flüssigkeit selbst unter Luftabschluss erzeugt, z. B. ein Niederschlag von schwefelsaurem Bart, ist ohne Einfluss.

Nicht ganz ohne Einfluss ist übrigens das Gas, welches die Poren efallt, wie Gernez durch Einführung eines kleinen, mit verschiedenen Gasen gefüllten Glashütchens nachwies. In kohlensaurehaltigem Wasser st x. B. die anfangliche Gasabscheidung rascher, wenn das Hütchen tuft, als wenn es Kohlensaure enthält, ganz entsprechend dem Daltonschen tresetze, nach welchem für die Absorption der Kohlensäure nicht der Druck über der Flüssigkeit lagernder Luft, sondern der Partialdruck der dieser Luft beigemischten Kohlensaure maßgebend ist. Hiernach findet umgekehrt bei Abwesenheit von Kohlensäure in der Luft so lange Gasausscheidung statt, bis dieser Partialdruck der Kohlensäure a der Glasgiocke erreicht ist, d. h. der Druck in derselben nimmt fortwahrend zu, bis schließlich ein Theil des Gases unten über den Rand der Glocke vortritt, sich abschuttrt und als Blase aufsteigt, worauf sich der Vorgang, natürlich langsamer, wiederholt, bis aller Ueberschuss an holdensaure entwichen ist. Die meisten Korper veranlassen schon in folge des unsichtbaren dünnen Gasüberzuges, von welchem unter Adsorption die Rede war, die Gasausscheidung, selbst wenn gar keine Poren vorhanden sind.

Schröder . 1869 bemerkt hierüber Folgendes:

*Am gleichförmigsten bedeckt sich in einer übersättigten Flüssigkeit en Draht, z. B. ein Platindraht, mit Blasen, wenn derselbe vorher zwischen dem dicht anliegenden Zeigelinger und Daumen durchgezogen wurde. Ich werde so behandelte Drahte kurzweg aktive nennen. Ziemlich gleichförmig aktiv erweisen sich auch solche Drähte, welche ein par Mal durch die Haare des Kopfes hindurchgezogen oder an der Stirne serieben wurden; minder gleichförmig aktiv sind sie, wenn sie mit Leinwand, Papier, Pergamentpapier, Baumwolle, Tuch, Seide oder sonst unem Körper, den ich versucht habe, abgerieben wurden. . . .

Die unreinen festen Oberflachen sind aktiv, weil sie beim Einenken in übersättigte oder überhitzte Flüssigkeiten an vielen Stellen anbaltende Luftschichten mit in die Flüssigkeit hineinziehen. Es folgt hieraus, dass auch die Benetzung durch eine Flüssigkeit dieser Aktivität vollkommen parallel geben müsse. Dies ist in der That der Fall.

»Wird ein aktiver dünner Draht aus der Flüssigkeit etwas rasch ausgehoben, so bleibt dieselbe perlschnurartig an demselben hängen und die einzelnen Tropfehen fließen an dem Draht bei Vertikalstellung desselben nicht gleichformig ab. Das Gleiche tritt ein, wenn ein solcher Draht in destiffirtes Wasser getaucht und aus demselben maßig rasch ausgezogen wird. Wird dagegen ein reiner oder inaktiver Draht aus der Elüssigkeit ausgehoben oder in destillirtes Wasser getaucht und aus diesem herausgezogen, so fließt die hängenbleibende Flässigkeit bei Vertikalstellung des Drahtes gleichförmig über dessen ganze Länge ab. Inaktivität und gleichformige Benetzung, Aktivität und ungleichformige Benetzung geben vollig parallel. Es geht dies so weit, dass sich an einem inaktiven Draht ein einziger aktiver Puukt an welchem sieh in einer übersättigten Gaslosung ein Bläschen entwickelt, sofort auch durch mangelnde Benetzung siehtbar machen lässt. Berührt man z. B. einen frisch ausgeglühten Platindraht an einer einzigen Stelle mit dem Finger, so entwickeln sich in einer übersättigten Losung an dieser einzigen Stelle Blaschen. Taucht man nun diesen Draht in das Wasser und zieht ihn rasch heraus, so fließt das anhängende Wasser bei Vertikalstellung und Umkehren von beiden Seiten nur bis an diese Stelle, bleibt aber hier. weil sie nicht benetzt wird, als Tropfen hängen. Es ist dieser Doppelversuch, eine aktive Stelle sichtbar zu machen, von überraschender Empfindlichkeit und Pracision. . . .

»In irgend einer mehr oder weniger mit Gas gesättigten Losung, wenn man sie über einer Eisenplatte auf ein Drahtnetz gestellt oder im Eisenfeilbad über einer Gaslampe erwärmt, bemeckt man die Veberziehung eines aktiven Drahtes mit Blasen gewöhnlich erst bei einer Temperatur von 26° bis 40°. Es ist dies jedoch nur eine Folge ungentigender Sättigung mit Gas oder zu raschen Ansteigens der Temperatur. In völlig gesättigten Läsungen lässt sich die Aktivität schon bei einer Erwärmung um 2° bis 3° erkennen, wenn man nur im Sandbad oder durch Verkleinerung der Flatome langsom genug erwärmt, um die Zeit abzuwarten, bis die feinen Bläschen, welche die aktiven Drähte überziehen, für das freie Auge sichtbar werden.«

Ebenso wie übersättigte Salziösungen z B auch dadurch hergestellt werden konnen, dass man das Metall in Säure auflöst oder einen Niederschlag durch Zusammenbringen geeigneter Reagentien erzeugt, so entsteht eine übersättigte Gashisung, worauf Schröder besonders aufmerksam macht, stets auch dann, wenn zwei Flüssigkeiten zusammengebracht werden, die durch gegenseitige ehemische Einwirkung ein Gas erzeugen und dies nur in beschränktem Maße absorbiren können.

Wird z. B. Coaksthurmschwefelsäure, d. h. die Kammersaure, welche sehr reich an einer farblosen Verbindung von salpetriger Saure mit Salpetersaure ist, mit einer hinreichenden Menge von Wasser verdunnt, so connecht unter Erwärmung und Aufbrausen salpetrige Säure und Sticksteffoxydgas und die Elüssigkeit nimmt eine grunblaue Farbung an. Diese I drugkent erweist sich nachher auch noch in niederer Temperatur in whem Grade als mit salpetriger Saure und Stickstoffoxydgas übersättigt. Werden Losungen eines kohlensauren Alkalis mit einem Ueberschuss von Sure vermischt, so entweicht unter lebhaltem Aufbrausen Kohlensäure. he mruckbleibende Flüssigkeit ist in hohem Grade mit Kohlensaure thersattigt. Ebenso erhalt man eine mit Schwefelwasserstoll übersättigte tosung, wenn die Lösung von Schwefelkalium oder Schwefelnatrium mit oper Saure im Ceberschuss versetzt wird. Wird schwefligsaures Natron and einer starken Saure im Ueberschuss versetzt, so erhalt man eine wich abersattigte Losung von schwefliger Saure. Die Lösungen einiger chlorsauren Salze mit Schwefelsaure versetzt geben übersättigte Lösungen on unterchloriger Saure and Sauerstoff.

van der Mensbengghe 1872' macht darauf aufmerksam, dass manche der von Tomlinson beobachteten Cohasionsfiguren wohl auf die Bildung kleiner Gasbläschen zurückzuführen sind, welche entstehen, wenn die Flüssigkeiten in Contakt kommen und mit der Grenzfläche derselben voranschreiten. Er außert sich:

Ich habe unter dem Mikroskop alle Phasen des Phänomens verfolgen konnen, die offenbar von unzähligen kleinen, sich unter den Lameilen entwickelnden Gasblasen herrühren.«

Die Ausscheidung des Gases braucht bier nicht immer auf einer chemischen Einwirkung zu berühen, sie kann einfach dadurch bedingt sein, dass die eine Flüssigkeit bereits Gas gelöst enthalt und die durch Mischung entstehende Flüssigkeit nur in geringem Maße Gas aufzulösen vermag.

Dass auch bei der Sauerstoffentwicklung aus geschmolzenem eblorsurem Kali zunachst eine übersättigte Lösung entsteht, zeigt der Umstand, dass dieselbe durch bineingeworfenes Enpferoxyd, Eisenoxyd, Brauntein, selbst durch Platindraht in ganz derselben Weise begünstigt wird, wie die Gasausscheidung aus übersättigten Losungen.

In manchen Fällen scheint übrigens der Zusatz auch chemisch einzuwirken.

Wird z. B. nach O. Loew (1887) eine 15 procentige Formaldehydlosung mit einem gleichen Volumen Natronlauge gemischt, so tritt keine Heaktion ein, wohl aber, wenn man dem Gemenge etwas kupferoxydul ansetzt, wohei heftige Wasserstoffentwicklung erfolgt und sich ameisensaures Natron bildet. Andere Metalloxyde sind unwirksam, weshalb Loew die Erscheinung der katalytischen Kraft des entsprechenden feinzertheilten Kupfers zuschreibt.

Eine andere hierher gehörige Wirkung ist die von Platinschwarz auf Hydroxylamin, dessen Zersetzung in Stickstoff, Ammoniak und Wasser dadurch sehr beschleunigt wird.

Salpetersaures Ammoniak scheint schon bei Temperaturen, die nur wenig hüher liegen als der Schmelzpunkt, zu sieden, thatsächlich aber scheidet es ein Gemisch von Wasserdampf und Stickovydul aus. Berthelot 1876 zeigt, dass die Zersetzung um so lebhafter wird, je mehr die Temperatur gesteigert wird und dass sie bei 300° geradezu explosionsartig verläuft. Bei niedrigen Temperaturen 190° –200°, bildet sich übrigens neben den Spaltungsprodukten auch Dampf der ursprünglichen Verbindung und man kann das Salz sogar durch Fließpapier hindurch sublimiren.

Bezüglich der eigentlichen flüssigen Explosivstoffe gilt dasselbe, was oben für feste Explosivstoffe gesagt wurde. Hierher gebort z. B. Chlorstickstoff. Da die Zersetzung desselben von keinen Dissociationserscheinungen begleitet ist und die entstandenen Elemente Chlor und Stickstoff durchaus stabil sind und nahezu das 620 fache Volumen des Chlorstickstoffs einnehmen, so können außerordentlich hohe Drucke erreicht werden, wenn sich auch nur sehr kleine Hindernisse, wie z. B. eine dünne Wasserschicht, der Expansion entgegenstellen.

Ja es genügt die Entzündung nicht an der Oberstäche, sondern in geringer Tiese unter der Oberstäche, um die Explosion einzuleiten, wobei dann die darüber besindliche Schicht des Explosivkörpers selbst als Decke wirkt.

Gattermann 1888) führte neuerdings den Nachweis, dass Chlorstiekstoff gegen mechanische Erschütterungen und Reibung nur sehr wenig emplindlich ist, dass man ohne Gefahr mit größeren Mengen operiren kann, wenn nur sorgfältig direktes Sonnenlicht und alle Spuren von organischen Substanzen ausgeschlossen werden. Erwarmung führt erst hei Temperaturen über 90° Explosion herbei.

Nitroglycerin*) gehört ebenso wie der Chlorstickstoff zu den brisanten Sprengmitteln, doch wird es weniger leicht zur Explosion gebracht. Insbesondere zeigen die teigertigen Mischungen von Nitroglycerin mit Kieselguhr, welche als Dynamit bezeichnet werden, große Unempfindlichkeit, so dass die Explosion durch eine andere bestig explodirende Substanz gewöhnlich Zündhütchen mit Knallquecksilber) eingeleitet werden muss.

^{*} Nordenström und A. Wilconquist, Om Nitroglyceriobaltiga Spranzamnen, Stockholm 1880 Am Schluss des Werkes befindet sich ein Resume in tranzosischer Sprache.

Nach Versuchen von Berthelot (1885) ist die Explosionsgeschwindigkeit von Nitroglycerin nur 1078—1286 m in Röhren von 3 mm Durchmesser bei 189—20°, und 1386 m in Röhren von 9 mm Weite. Dynamit mate stets größere Geschwindigkeit als Nitroglycerin (ca. 2600 m.)

Besonders günstige Wirkungen ergiebt ein in der Technik verwertietes Gemenge von Nitrocellulose und Nitroglycerin, die sogenannte sprenggelatine, welche sieh wie Hektographenmasse anfühlt und ohne Gelahr zwischen den Fingern zerdrückt werden kann, dagegen durch ein kraftiges Zündbütchen angeregt aufs beftigste explodirt.

Mit Nitroglycerin getränkte Schießbaumwolle kann durch ein Zundbütchen selbst dann zur Detonation gebracht werden, wenn letzteres durch eine Schicht Wasser davon geschieden ist, so dass sich die Verdichtungswelle durch das Wasser hindurch fortpflanzen muss.

Die Explosivkraft wird wesentlich erhöht, wenn der Expansion der Gree ein wenn auch nur geringes Hindernis entgegengestellt wird. Selbst Papierhülsen erhöhen in dieser Hinsicht die Wirkung. Am geeignetsten erweisen sich indess dünne Metallbleche, wie sie zur Fabrikation der Zandhütchen aus demselben Grunde) Verwendung finden.

Dass die spontane Gasausscheidung aus übersättigten Gaslösungen durch Erschütterungen begünstigt wird, zeigte Gernez in der Art, dass er die Lösungen in ein langes, unten geschlossenes Glasrohr brachte und nun durch Reiben am unteren Ende das Glasrohr in Longitudinalschwingungen versetzte. Besonders geeignet erwiesen sich die blaue Flüssigkeit welche entsteht beim vorsichtigen Mischen von flüssiger Untersalpetersäure mit eiskaltem Wasser und diejenige, die erhalten wird durch langeres Einleiten von Chlor in verdünntes Ammoniak. Sobald die Röbre zu tonen beginnt, entwickeln sich so zahlreiche Gasblasen, dass die zanze Flüssigkeitssaule mit Heftigkeit aus dem Robr berausgeschleudert wird.

Auch durch Reibung kann eine Gasabscheidung hervorgerufen werden. So bewerkt z. B. Schröder:

Die Reibung wirkt unter sonst gleichen Umständen um so energischer. Je harter die geriehenen Korper sind. Bei gewöhnlicher Temperatur kalt gesättigte, filtrirte, lufthaltige Leimlösung gab bei 85° durch Reiben des erhitzten Glasbodens mit Glas sehr schöne Blasenlimen; minder schöne mit Stahl; keine mit Kupfer und Gadmium. . . . Die Reibung ist wirksamer in Glasgefäßen als in Metallgefäßen . . z B. in einer Platinschale entstanden in kohlensaurem Wasser, welches in Glasgefäßen noch schöne Reibungslinien gab, solche nicht mehr. . . .

An den durch kräftige Reibung erzeugten sichtharen Furchen entsiehen die Blasenlinien nur einmal, nachdem der Strich geführt ist, und erneuern sich nicht, wenn sie abgerissen sind.« Vermuthtich beruht der Einfluss der Reibung darauf, dass der reibende körper in sehr rasche Schwingungen geräth, welche sich durch die knirschenden Tone beim Reiben zu erkennen geben und zuweilen von Zerreißen der Flüssigkeit begleitet sind.

Dass thatsächlich durch Schwingungen absorbirte Gase ausgetrieben werden, beobachteten Kundt und der Verf. (1871 gelegentlich einer gemeinschaftlich ausgeführten Arbeit über longitudinale Schwingungen und Klangfiguren in cylindrischen Flüssigkeitssäulen. Die betreffende Stelle lautet:

Die hauptsächlichste Bedingung für das Gelingen des Versuchs die Bildung kraftiger und regelmäßiger Schwingungen in der Flüssigkeitssäule — ist stets, dass jede, auch die kleinste Luftblase aus dem mit Flüssigkeit gefüllten Rohr entfernt sei. Luftblasen, welche man knum noch mit bloßem Auge erkennt, können in das Tonen des Apparates völlig hindern. Enthalt die benutzte Flüssigkeit, z. B. Wasser, ein Gas absorbirt, so muss letzteres vorher durch aubaltendes Kochen vollig ausgetrieben werden. Hat man nämlich das Rohr noch so sorgfaltig mit gewohnlichem, nicht ausgekochtem Wasser gefüllt und sich überzeugt, dass auch nicht das kleinste Luftbläschen vorhanden ist, so treten, sobald man das tonende Rohr kräftig anreibt, im Wasser Luftbläsen auf, die sich beim weiteren Anreiben oft beträchtlich vergroßern.

«Es wird die absorbirte Luft durch die Schwingungen aus dem Wasser ausgetrieben.

Lässt man den Apparat dann längere Zeit ruhig steben, so verschwinden diese Luftblasen wieder, die Luft wird wieder absorbirt. . . .

*Tonte das ganze System sehr gut, so konnten wir mehrfach beobachten, dass das Wasser direkt an dem stoßenden Ende des tonenden Stabes wahrend des Tonens trübe wurde. Da das benutzte Wasser vollig luftfrei war, so konnen die kleinen Blaschen, welche das Trübwerden bedingen, wohl nur daher rühren, dass bei den intensiven Sehwingungen an dieser Stelle das Wasser in viele kleine Partien zerreißt.

Anderer Ansicht über die Wirkung der Reibung auf übersattigte Gaslösungen ist Schroder.

Es geht hieraus hervor, dass die Reibung in genügend übersättigten oder überhitzten Flüssigkeiten unmittelbar zur Umwandlung von mechanis her Arbeit in latente Warme oder Werk Anlass gieht. Weil ferner die gashildende Wirkung der Reibung in minder übersättigten Losungen nur an erwormten Flachen auftritt, so ist zugleich anzuerkennen, dass die Reibung unter diesen Umstanden unmittelbar zur Umwandlung von übergeleiteter sensibler Warme in latente Anlass giebt, et die der diesen unter die der die die der die

[.] Wenn sie sich an besonders ungunstiger Stelle befinden.

Durch die Absorption von Gasen können auch eigenthümliche Störmen bei der Elektrolyse verursacht werden, indem sie Wirkungen erzeugen, die scheinbar den elektrolytischen Gesetzen widersprechen.

Wird z. B. Wasser zersetzt*. so vermag die im Wasser unter gebehilteten Umständen enthaltene Luft den an der Kathode ausgeschiederen Wasserstoff theilweise zu oxydiren, während gleichzeitig an der
Anode eine aquivalente Menge Sauerstoff frei wird, sich im Wasser auflist und dadurch den früheren Zustand wieder herstellt. Hierdurch
konnen andauernde elektrische Ströme im Voltameter selbst durch solche
bektricitatsquellen erzeugt werden, deren elektromotorische Kraft eigentbeb unzureichend ist, das Wasser zu zersetzen. Man nennt die Erscheibung elektrolytische Convektion.

v. Helmholtz 1880 und 1881 hat gezeigt, dass, wenn das Wasser im Vacuum eines Barometers vollstandig von Luft befreit und namentneh der Sauerstoff durch Einbringen eines mit Wasserstoff beladenen Palladiumdrahtes zerstort wird, die elektrolytische Convektion nicht eintritt.

Die ausgeschiedenen Gase bleiben bei sehr schwachen Strömen in der Flüssigkeitsschicht dicht an der Oberfläche der Elektroden gelöst. Man kann deshalb dadurch, dass man unter solchen Umständen die Elektroden erschüttert oder die Flüssigkeit in Bewegung versetzt, eine Storung der Polacisationserscheinungen, sogenannte Erschütterungsströme, bervorbringen, wie sie von v. Helmholtz 1880 näher untersucht wurden.

Beim Durchleiten des Stromes durch poröse Körper verhalten sich die Wande der Poren theilweise wie feine, in der Flüssigkeit suspendirte eitende Theilehen, d. h. wie sekundare Elektroden, und erleiden deshalb Polarisation. Man nennt dieselbe zum Unterschiede der an den primären Elektroden auftretenden nach E. du Bois-Reymond 1856 und 1859 die innere Polarisation.

Vermuthlich handelt es sieh hier ebenfalls um Bildung von Gaslosungen, die mit den bis zu gewissem Grade leitenden Partikeleben kleine galvanische Elemente bilden.

Durch die Absorption von Gasen wird auch die Oberflächenspannung geändert, was sieh insbesondere bei der Elektrolyse bei Anwendung von Quecksilberelektroden zeigt.

* Auf die Frage ob dies überhaupt moglich ist oder ob es sich stels um Zerseizung einer sehr verdunnten Salz- oder Saurelosung bandelt, da absolut reines Wosser nicht herzustellen ist, soll hier nicht eingegangen werden. Es sei nur erwähnt, dass F. Koblicausch 1885 zu der Ansicht gelangte, odass in sehr verdunnter Losung nicht nur der ge oste Elektrolyt, sondern dass unter Losungnicht nur der ge oste Elektrolyt, sondern dass unter Losungnich an hier der geringeren der dass dies auch in starkerei Losung geschieht, aber je ienfalls in viel geringeren Verhaltnis, so dass man praktes, hinchts dason bemerkte.

Wird ein Tropfen angesäuertes Wasser auf Quecksilber gebracht, welches mit einem Pole einer Batterie in Verbindung steht und ein Drahtende als zweite Elektrode hineingetaucht, so breitet sich der Tropfen jeweils aus, wenn das Quecksilber negativ ist, und zieht sich bei umgekehrter Stromrichtung zusammen, wie zuerst von Henry 1800, Gerbrin 1801 und Hellwig 1809) beobachtet und später namentlich von Quincke 1870 und 1874 und Paalzow 1858 näher untersucht wurde.

Sehr auffällig gestalten sich diese Bewegungserscheinungen bei Elektrolyse von Quecksilberlosungen unter dem Mikroskop, wenn in der Lösung vereinzelte Quecksilbertröpfehen vertheilt sind, vorzugsweise bei Anwendung alternirender Ströme*).

Auch durch Wirkung des Lichtes können übersättigte Goslösungen entstehen und damit fortdauernde Gosnusscheidung. Wird z. B. Jodstickstoff, der bekanntlich im trockenen Zustande durch die geringste Erschütterung leicht explodirt, unter Wasser dem Lichte ausgesetzt, so findet eine langsame Zerlegung statt, deren Geschwindigkeit, wie Guyard 1883 findet, der Lichtintensität proportional ist. Die Zersetzung wird nur bewirkt durch die leuchtenden Strahlen und findet in gleichem Maße statt, oh das Wasser gewöhnliche Zimmertemperatur besitzt oder nahezu Gefriertemperatur und in raschem Strome über den Jodstickstoff fortströmt.

Dass Chloratickstoff durch direktes Sonnenlicht zur Explosion gebracht wird, ist bereits erwähnt worden.

Vielleicht könnte man hier auch die Gasausscheidung grüner Pflanzentheile unter Wasser in Betracht ziehen, welche ebenfalls direkt von der Belichtung abhängig ist **.

Ebenso mag nur kurz als vielleicht hierher gehörig erwähnt werden, dass, wenn zwei gleichartige, durch einen Draht verbundene Metallplatten in eine Flüssigkeit eingesonkt werden, im Allgemeinen ein, wenn auch nur schwacher elektrischer Strom entsteht, wenn die eine derselben belichtet wird, wie zuerst E. Bee querel 1851 nachgewiesen hat ***.

Eine eigenthümliche Einwirkung des Magnetismus auf Gasentwicklung und Gasausscheidung haben E. Nichols und W. S. Franklin 1887 beobachtet. Eisenpulver wurde mit Salpetersäure von 1,368 spezifischem Gewicht übergossen und in einem Wasserhade auf constante Temperatur gebracht. Bei gewöhnlicher Temperatur oder geringer

[.] Westere Literatur siehe Wiedemann, Elektricital H. pag. 566 u. ff.

^{**} Stehe Sachs, Pflanzenphysiologie, Leipzig, W. Engelmann, 1882, pag. 361.

^{***)} Bezuglich der weiteren Literatur über diese sogenannten photochemischen Strome sehe man Wiedemann's Elektricität II, p. 856 u. ff.

Erwarnung verhielt sieh das Eisen passiv, sohald aber die Temperatur *9* erreichte, trat explosionsartiges Aufschäumen ein. Ließ man auf die Mischaumen kräftigen Elektromagneten einwirken, so erfolgte das Aufschäumen bereits bei 51° und man konnte es durch alternirendes Gefaen und Schließen des magnetisirenden Stromes beliebig oft aufbern und wieder eintreten machen. Mit verdinnteren Säuren wurden wedrigere Temperaturen, selbst bis zu 0° erhalten.

Hinsichtlich der Geschwindigkeit der Auflösung und Ausscheidung von Gasen besteht eine proße Analogie mit den übrigen Fällen von Lösung. Man muss annehmen, dass die Losung zunächst unmittelbar an der Gontaktstelle von Gas und Flüssigkeit stattfindet und dass nun die entstandene Lösung in die übrige Flüssigkeit diffundirt ganz ebenso, wie überhaupt zwei Flüssigkeiten in einander diffundiren. Aus diesem brunde tritt auch die endgültige Sättigung erst nach sehr langer Zeit ein, namentlich wenn dafür gesorgt wird, dass alle Strömungen in der Flüssigkeit in Folge von Temperatur- und Dichtedifferenzen, Erschütterungen u. s. w. möglichst vermieden werden. Gleiches gilt auch für die Ausscheidung eines Gases aus seiner Lösung.

Schröder (1869 bemerkt bezüglich der Langsamkeit der Absorption:
Ein paar Male wiederholtes Schütteln einer Flüssigkeit mit Luft reicht z. B. in der Regel nicht aus, dieselbe mit Luft zu sättigen. Wenn ich die gänzliche Sattigung für nöthig hielt, stellte ich die Flüssigkeiten in einer flachen Schale oder in einem kurzen Glase, unter einer Glocke gegen Staub geschützt, sieben bis vierzehn Tage lang an die Luft.

· Als Beispiel sei hier die folgende Thatsache erwähnt. Mit Luft, wie angegeben, völlig gesättigte concentrirte Kochsalzlösung entwickelte Blasen an eingetauchten aktiven, d. h. lufthaltigen Drahten sofort mit bezinnender Erwärmung. Frisch bereitete concentrirte Kochsalzlösung, obwohl filtrirt, und daher tropfenweise mit Luft in Berührung gebracht, eatwickelte solche merklich erst bei 50° his 70°.

Wird eine hoch übersättigte Lösung längere Zeit. z. B. 23 Stunden, in einem offenen Glasgestiße, unter einer Glocke gegen Staub geschützt, ruhig an die Lust gestellt und senkt man sodann einen aktiven Platindraht ein, so überzieht sich derselbe mit Bläschen von stetig zunehmender Große in der Richtung von oben nach unten, ganz ähnlich, wie ein magnetischer Draht von der Mitte bis zum Pole zunehmend Eisenfeile anzieht. Der Grad der sortgeschrittenen Diffusion, die Tiese unter der Oberstäche, bis zu welcher die Flüssigkeit nicht mehr übersättigt ist. kann auf diese Weise auf das deutlichste sichtbar gemacht werden. Es ist dies ein sehr instruktiver Versuch, der sich mannigsach modifieiren lässt. Es ist überraschend zu sehen, wie langsam die Diffusion sortschreitet und wie viele Tage vergehen, ehe eine ruhig an die Lust

gestellte Flüssigkeit his in die untersten Schichten jede Spur von Uebersättigung verloren hat.

*Kohlensaures Wasser, käufliches sogenanntes Sodawasser, in einem Becherglase von nur 4½ Zoll Tiefe, bei einer Temperatur des Zimmers zwischen 5° und 15° offen hingestellt, verlor in wiederholten Versuchen erst nach 6 bis 7 mal 24 Stunden jede Spur von Uebersättigung mit Kohlensaure.

*Veber concentrirter Kochsalzlosung wurde kohlensaures Wasser vorsiehtig zum Schwimmen gebracht. Hatte die Kochsalzlosung nur eine Tiefe von zwei Zoll, so war bei ruhigem Stehen das kohlensaure Wasser auch nach acht Tagen noch nicht bis auf den Grund der Salzlosung durch Diffusion vorgedrungen und der tagliche Fortschritt der tetzteren gab sich hier bei Einsenkung eines aktiven Platindrahtes natürlich durch die von oben nach unten in der Salzlosung abuehmende Größe der an seiner Oberflache sieh bildenden Gasblasen zu erkennen.

*Wurde in ein etwa zwei Zoll hohes Becherglas in das untere Drittheil eine Mischung von 1 Theil reiner Schwefelsaure mit 1 Theil Wasser gegossen und darauf vorsichtig mittelst eines Trichters eine gesättigte Lösung von kohlensaurem kali, so dass sich diese auf der Saure schwimmend erhielt, so zeigte sich, nachdem das freiwillige Brausen aufgehort hatte, nur in der Nahe der Berührungsgrenze beider Flüssigkeiten eine mit Kohlensaure hoch übersättigte Lösung. Ruhig unter einer Glasglocke hingestellt gaben die unteren Schichten dieser Flüssigkeit mittelst eines aktiven Platindrahtes noch nach achtzehn Tagen Spuren von Uehersättigung zu erkennen.

John J. Hood 1884 beobachtete, dass wenn über concentrirte Actikalilosung ein Gemisch von Wasserstoff mit wenig Kohlensaure gebracht wurde, die Kohlensaure anfanglich sehr rasch, dann langsamer absorbirt wurde. Als I rsache betrachtet er die Stromungen im Gase, die unmittelbar nach dem Einlassen noch vorhanden waren. Moglicherweise berüht indess die Erscheinung darauf, dass sich durch Absorption auf der Flüssigkeit zunächst eine dünne, mit Kohlensaure gesättigte Schieht herstellte und die weitere Absorption nur durch Diffusion der Kohlensaure durch diese Schieht hindurch moglich wurde. Durch Bewegen der Flüssigkeit ließe sich dies leicht entscheiden.

Ein gallertartiger Korper, der vermuthlich in Folge seines Gehaltes an flüssigen Stoffen in hohem Grade die Fahigkeit hat. Gase zu absorbiren, ist Kautschuk, knapp" erwahnt, dass Kautschukringe, die zum Dichten von Gasleitungsrohren benutzt worden waren, hald aufquollen und an tiewicht bedeutend zunahmen, dass ferner eine Lampe, der das

[.] Lelabuch d chem Technologie p. 596

teuchtgas durch einen neuen ca. 5 m langen Kautschukschlauch zugeführt wird, merklich weniger hell brennt, als eine solche mit metaltener zuleitung, indem diejenigen Bestandtheile des Leuchtgases, welche dessen Luchtkraft bedingen, besonders stark vom Kautschuk absorbirt werden.

Zulkowsky 1872 stellte hierüber besondere Versuche an. Es wirden mehrere Stücke von schwarzem Kautschukschlauch nach sorgfätigem Trocknen unter der Luftpumpe der Einwirkung von Leuchtgas ausgesetzt und zeitweise deren Gewicht bestimmt. Nach einigen Tagen betrug die Gewichtszunahme 8.61 %. Wurden sie nun wieder unter die Luftpumpe über Schwefelsaure gebracht und die Luft ausgepumpt, so zeitwich ein Theil der absorbirten Gase und die Schwefelsaure färbte sich tief schwarz. Hempel 1882, fand, dass Stücke Kautschukschlauch inn 3 cm Lange und 5 bis 5 mm außerem Durchmesser etwa 0,2 ccm O_2 und 0,9 ecm O_2 0 absorbiren können und diese Gase bei längerem Verweilen an der Luft wieder vollständig abgeben.

Nach Hufner 1888 nimmt innerhalb der Temperaturen 5° -25°] grauer Kautschuk aus der Luft beständig Sauerstoff auf, welcher wahrscheinlich zur Bildung von Oxydationsprodukten verwendet wird. Stickstoff wird nicht absorbiet, ebensowenig Wasserstoff, wohl aber Kohlensaure, und zwar bei niedrigeren Temperaturen mehr als bei höheren.

Warburg und v. Baho 1882 machen folgende Mittheilung über die Absorption von sehr stark comprimirter Kohlensäure

Als dann das zwischen Glas und Stahl als Dichtungsmaterial dienende zusammengepresste Kautschukrohreben berausgenommen wurde, vergroßerte es sein Volum betrachtlich und nahm etwa 0,66 ccm ein. Indem es sodann in mehreren Stunden 7 mg Kohlensaure verlor, schrumpfte es auf sein ursprüngliches Volumen, namlich 0,22 ccm zusammen.

Es wurde früher gezeigt, wie eine Diffusion einer Flüssigkeit in eine andere durch eine Flüssigkeitslamelle hindurch erfolgen kann, wobei dann eine Art Osmose, d. h. ungleichmaßiges Wandern der beiden Flüssigkeiten stattlindet. Aehnliches gilt auch für Gase.

Drapar beobachtete, dass, wenn eine einseitig geschlossene Röhre, deren offenes Ende mit einer Lamelle von Seifenwasser überspannt ist, in einen mit kohlensaure erfüllten Raum gebracht wird, die Seifenlamelle sieh nach außen aufbläht, indem Kohlensaure durch die Lamelle hindurch in das Innere der Glasrohre eindringt. Marianini beobachtete Achnliches, als er Seifenblasen in ein Gefaß heruntersinken ließ, in welchem sich Kohlensaure befand. F. Exner (1875) hat alsdann diese Erseheinung weiter messend verfolgt. Um z. B. den Ueberdruck zu messen, verschloss er das weite Ende eines Trichters mit Drahtnetz von etwa 1 mm Maschenweite, Oberzog dasselbe mit einer Seifenlamelle und

verband das andere Ende mit einem Manometer. Es konnten so, wenn der Trichter in eine Atmosphäre von Leuchtgas gebracht wurde. Ueberdrucke bis zu 1 cm Wasser erhalten werden. Bei stärkerem Ueberdruck platzten die Lamellen in den Maschen des Drahtnetzes. Es zeigte sich, dass die Diffusionsgeschwindigkeiten verschiedener Gase proportional sind den Absorptionscoefficienten in der Flüssigkeit und umgekehrt proportional der Quadratwurzel aus der Dichte. J. Pranghe (1877) hat die Versuche auch auf Leinöl ausgedehnt, wobei aber das letzterwähnte Gesetz sich nicht bestätigte, sondern die Diffusion ähnlich wie durch poröse Platten stattfand.

Graham fand, wie zu erwarten, auch bei Kautschuk ähnliche Erscheinungen. Es wurde z. B. ein gewähnliches elastisches Luftkissen, aus doppeltem Kattun mit einer dazwischenliegenden Kautschukschicht bestehend, mit Hülfe einer Sprengel'schen Quecksilherluftpumpe evacuirt, nachdem, um ein völliges Zusammenklappen der Flächen zu verhindern, zuvor eine geringe Quantität Sägespähne eingestüllt worden war. Es zeigte sich, dass durch einen Quadratmeter Zeng in der Minute 0,719 Cubikmeter Luft hindurchgingen, welche aber nicht normale Zusammensetzung hatte, sondern etwa 40 Volumprocente Sauerstoff. Der Sauerstoff dringt somit leichter durch Kautschuk als der Stickstoff. Temperaturerhohung beginstigte auch hier den Durchgang der Gase.

Genaueru messende Versuche hat S. v. Wroblewski [1876] ausgeführt.

Nach Louyet (1819 dringt Wasserstoff ziemlich leicht durch dunne Guttaperchabaute, wie sie aus Lösungen in Chloroform erhalten werden können.

Matteucei 1863 brachte unvollständig mit Wasserstoff gefüllte thierische Blasen in eine Atmosphäre von Kohlensaure. Dieselben blähten sich straff auf.

b) Chemische und physikalische Absorption.

Bei Besprechung der Lösungen fester und flüssiger Körper wurde als wahrscheinlich erkannt, dass man zwischen physikalischer und chemischer Lösung unterscheiden müsse, wenn auch fast in der Regel beide Arten combinirt auftreten dürften. Dasselbe wird auch für Gaslösungen anzunehmen sein; doch wird hier die Entscheidung darüber, welche Art der Lösung vorliege, oder in welchem Maße die eine und andere, noch erheblich schwieriger als in den vorigen Fallen.

Wahrend es sich bei jenen um Korper von nahe gleicher Dichtigkeit handelte, von welchen angenommen werden konnte, dass keiner auf den andern verdichtend einwirke, dass also bei physikalischer Losung die resultirende Dichte annähernd das arithmetische Mittel der beden Componenten sei, sind hier die Dichteunterschiede so große, lass von einem abnlichen Gesetz auch nicht entfernt die Rede sein kann.

Nach Nichols und Wheeler (1881) und Angström (1888) wird des spezifische Gewicht von Flüssigkeiten durch Absorption von Luft und anderen Gasen im Allgemeinen vermindert, dagegen wird das des Wassers durch Aufnahme von Kohlensaure vermehrt. Hieraus konnte man wohl schließen, dass Vermehrung der Dichte auf chemische Verhandung hinweise, wenn auch das Umgekehrte nicht ausgeschlossen erscheint.

Wahrend die Losungen fester Korper in Flüssigkeiten im Allgemeinen von Warmeabsorption begleitet sind, was auf Bildung innerer potentieller Energie Disgregation zurückzusüthren ist und Wärmeentbindung nur dann zeigen, wenn eine chemische Umsetzung in der Lösung erfolgt, so finden Gasabsorptionen im Allgemeinen immer unter Warmeentbindung statt, da das Gas dabei auf ein kleineres Volum reducirt, somit die Expansiykraft überwunden wird. Nur wo ein beträchtlicher Ueberschuss über diese Compressionswärme sich zeigt, kann chemische Verbindung angenommen werden.

Für ebemische Umsetzungen spricht ferner auch der Umstand, wenn die Losung derselben Menge Gas verschiedene Wärmequantitäten entwickelt, je nachdem die Losung in wenig oder viel Flüssigkeit erfolgt.

Isambert (1887) hat bei einer Reihe von Gaslösungen die Compressibilität untersucht und findet, dass Salzsäure- und Ammoniaklosung wennger compressibel sind als reines Wasser, ganz ähnlich wie Salzlosungen. Letztere sind also vermuthlich chemische Lösungen.

In sehr zahlreichen Fallen kann die chemische Analyse oder die Untersuchung der Eigenschaften der Lösung den direkten Nachweis erbringen, dass die Verbindung sicher eine chemische ist. z. B. bei der Absorption von Ammoniak in Salzsaure, von Kohlensaure in Kolikuuge etc., in manchen anderen Fällen liefert sehon der Augenschein diesen Beweis, insofern ein dritter Körper auftritt, der sich weder mit dem Gase noch mit der Flüssigkeit mischt, im einfachsten Fälle ein chemischer Niederschlag, z. B. beim Verbrennen von geschmolzenem Zink, bei Einwirkung von Salzsaure auf Silbernitratiosung etc.

lst der entstehende Körper amorph, so können sich keine Krystalle bilden, so dass nur ein dünnes Häutehen des amorphen Niederschlags entsteht, welches zuweilen die weitere Einwirkung der Flüssigkeiten ganzlich hindert. Besonders sehön erhält man solche Häutehen durch Anblasen von geeigneten Metallsalzlosungen mit Schwefelwasserstoff.

Zur mikroskopischen Beobachtung kann man sich der sonst zur Abkühlung dienenden Blasevorrichtung des beizharen Mikroskops bedienen, indem man in die Leitung derselhen eine mit Schwefelwasserstoffwasser beschickte Waschflasche einschaltet, wodurch die Luft etwas Schwefelwasserstoff mitnimmt, welcher vollkommen ausreicht.

Für lange dauernde Beobachtungen bei reinen Gasen kann man eine der in den Figg. 398 und 399 dargestellten Gaskammern anwenden, wie sie zu botanischen und zoologischen Zwecken gebraucht werden.



Fig. 398

Hannay 1880 erhitzte Kohlenwasserstoff, Wasser und Metalle besonders Magnesium) in verschlossenen Röhren und erhielt dabei, da sich der Wasserstoff mit dem Metall verband, Ausscheidungen von Kohlenstoff in Diamantform spez. Gewicht = 3.5; Gehalt an Kohlenstoff = 97,83 &]. Auch die Härte stimmte mit der des Diamants.

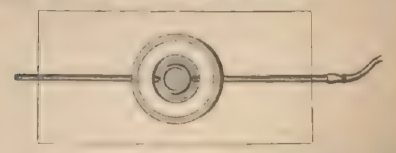


Fig. 399.

Hierher gebören ferner manche sekundäre Wirkungen der Elektrolyse. Leitet man z. B. den Strom durch eine saure Lösung von Anilinsulfat, so erscheinen an der Anode, wie sehon Leitheby [1862] beobachtete, intensive Farben, die als empfindliche Reaktion auf Anilin verwerthet werden können.

Sehr eingehend hat sieh Goppelsroder " " lieser

tal-

^{*} Leber die Darstellung der Farbstoffe und Fixation auf den Fasern und Buffe de abdruck aus der Zeitschrift - Mesterren

and analoger Wirkungen beschäftigt. «Gleichgiltia, ob wir einen schwachen der stacken galvanischen Strom durch eine kalte oder warme, verdünnte der concentrirte, neutrale oder durch Schweselsaure sauer gemachte wisseige Losung des Anilinchlorhydrats oder Anilinsulfats gehen lassen, balet sich je nach Umstanden in kurzerer oder langerer Zeit, bei der witigen Concentration der Anilmsatzlosung fast augenblicklich an der postiven Elektrode zuerst jener gritne, dann der violette, blauviolette and zuletzt der dunkelindigoblaue, fast schwarze Absatz. Kehrt man, wenn der Absatz nur erst grifn oder blauviolett erscheint, die Richtung des Stromes um, so findet an der nun negativen, vorher positiv gewesenen Elektrode Entfärbung statt, wahrend dieselbe Reihenfolge von farbungen an der nun positiven, vorher negativ gewesenen und blank sebbebenen Elektrode auftritt. Man kann dieses Auftreten und Wiederverschwinden der Farbungen beliebig oft wiederholen, Der Versuch gestaltet sieh sehr hübsch, wenn man ihn mit der auf pag. 834 Bd. 1 beschriebenen Vorrichtung unter dem Mikroskope ausführt.

Concentrirte Schwefelsaure mit ² 3 ihres Volumens Wasser verdünnt, scheidet nach Warburg 1868 bei Temperaturen unter 80° Wasserstoff und Sanerstoff aus, bei 90° erscheint an der Kathode nur noch Schwefel, fals die Elektroden aus platinirtem Platinblech bestanden. Bei Anwendung von blankem Platinblech oder Dukatengold waren die Temperaturen 180° und 140°, bei Silber oder reinem Gold 110° bis 115°. Bei 180° löst sich der Schwefel in der Schwefelsaure.

Salpetersaure zeigt nach Schonbein (1839) ebenfalls Eigenthümlichkeiten. Concentrirte Salpetersaure scheidet namlich an einer Platinhabode nur für kurze Zeit Wasserstoff aus, dann wird aller Wasserstoff
unter Bildung von salpetersaurem Ammoniak absorbirt. Die Zeit, wann
dies eintritt, hängt von der Oberflachenbeschaffenheit des Platins ab.
hauchende Salpetersaure giebt auch keinen Sauerstoff, da sich derselbe
mit der Untersalpetersaure verbindet.

Bei der Elektrolyse von Bleinitrat erscheinen an der Kathode schöne Bleikrystalle, an der Anode Sauerstoffbläschen, indess verbindet sich ein Theil des Sauerstoffs mit der Lösung, so dass gleichzeitig Dendriten von Bleisuperoxyd erscheinen. Aehnlich kann auch Silbernitrat oder -sulfat an der positiven Elektrode Superoxyd abscheiden u. s. w.

Ferner kann durch sekundare Wirkung auch ein anderes Gas aussechieden werden. Wird z. B. der Strom durch Salzsaure geleitet, so steht an der Kathode Wasserstoff, an der Anode Chlor. Ein Theil des Chlor verhindet sich indess mit dem Wasser der Salzsaure und da-

1 eine aquivalente Menge von Sauerstoff.

dzenes Natrium nimmt unter Bildung von Na₂H bei 350° au Wasserstoff auf his zu einer bestimmten Dissociationstension.

Bei 330° ist nach Troost und Hautefeuille 1871 die Tension 28 mm und wächst bis 430° auf 910 mm. Ganz ahnlich verhält sich geschmolzenes Kalium. für welches die entsprechenden Tensionen 45 mm und 1100 mm sind.

Lithium zeigt bei 300° ebenfalls erbebliche Absorption das 17 fache des eigenen Volumens bei Atmosphärendruck, doch ist keine von dem Volumen unabhangige Dissociationstension zu beobachten, sondern variabler Druck, so doss, nach der Ansicht von Troost und Hautefeuille, die Verbindung wahrscheinlich eine im Wesentlichen physikalische ist.

Dass geschmolzenes Silber beträchtliche Mengen von Sauerstoff aufnehmen kann, die es dann beim Erstarren wieder abgiebt, ist eine seit alter Zeit bekannte Thatsache. Hautefeuille und Perrey 1884) haben auch den Nachweis geführt, dass Phosphordampf schon bei der Temperatur des Erweichens und unter Erniedrigung des Schmelzpunktes bei gewöhnlichem Drucke absorbirt wird; beim Erstarren in einer Atmosphare von Phosphordampf wird aller Phosphor wieder ausgeschieden. Durch plotzliches Abkühlen kann indess die Ausscheidung bis zu ½ % verhindert werden, doch giebt bei \$40° das entstandene Phosphorsilber den Phosphor wieder ab. Ganz ähnlich verhölt sich dem Phosphordampf gegenüber auch Gold. Auch gegen Arsendampf verhält sich Silber ähnlich.

Durch die Eigenschaft des Goldes, im geschmolzenen Zustande erbebliche Mengen von Gasen aufzunehmen, dürfte wohl auch theilweise die Porosität des Gusses bedingt sein, welche, wie aus folgender Bemerkung von G. Rose 1818 hervorgeht, oft sehr beträchtlich ist. Das künstlich gereinigte und in Tiegeln geschmolzene Gold ist, man mag es nun für sieh allein oder unter verschiedenen Decken von Borax, Na₂ CO₃ oder Na Cl schmelzen und schnell oder langsam erkalten lassen, stets voller mehr oder weniger großen Höhlungen. Schmilzt man es für sieh allein, und lässt man es schnell erkalten, so bildet sieh, gewohnlich auf der unteren Seite, ein ziemheh großes Loch, zum Zeichen, dass das litusieht sich oft bedeutend unter der Oberfläche fort, und es ist sodam unmöglich, beim Wagen im Wasser alle Luftblasen zu entfernen.

»Lässt man das Gold langsam erkalten, z. B. bei der Schmelzung im Porzellanofen, so bemerkt man gewohnlich eine größere Höhlung nicht, aber das Gold ist auf der Oberfläche noch deutlicher krystallisirt, und die größeren Krystalle schließen noch deutlicher kleine Hohlungen ein. Unter Decken geschmolzen ist die Oberfläche glatt und glänzend, aber tiefe Locher bilden sich auch bier, und nicht selten finden sich kleine Theile von der Musse der Decke in dem Golde eingeschlossen, was man beim Auswalzen des Regulus bemerkt.«

Brisson* ließ moglichst dichte Stücke aus großen Goldbarren hermeschieden und fand als spez. Gewicht 19,2581 und nachdem es durch Lamerschläge bearbeitet war, bis sich das spez. Gewicht nicht mehr inderte, 19,3617. G. Rose fand bei einem Versuche das spez. Gewicht des geschmolzenen Goldes 19,2689 und nachdem es auf der Münze durch Fragen zusammengepresst war, 19,3202.

Iroost und Hautefeuille 1876 zeigten ferner, dass Gusseisen, namentlich manganhaltiges, im Schmelzfluss erheblich viel Wasserstoff unfachmen kann. Wurde dasselbe längere Zeit in einer Wasserstoff-atmosphare von Atmosphärendruck belassen und dann plötzlich der Druck vernandert, so zeigte sich lebhaftes Umberschleudern von Metalltröpfehen und Graphitblättehen in Folge des Entweichens der Wasserstoffbläschen, und wurde gleichzeitig die Temperatur erniedrigt, so dass Erstarrung eintrat, so erhielt man die Erscheinungen, welche beim Silber als Spratzen bezeichnet werden.

Silienumreiches Gusseisen vermag nur sehr wenig Wasserstoff aufinnehmen. Auch Kohlenoxyd und Stickstoff finden sich im Gusseisen vor Gailletet 1865.

Nach Brustlein 1883) wurde sich durch Wasserstoffabsorption des beens auch erklären, dass eine Explosion erfolgt, wenn ein kaltes, sorgtaling getrocknetes Metallstück in flüssiges Eisen eingetaucht wird.

Von besonderem Interesse sind die Versuche von Fr. C. G. Müller, welcher durch Anbohren von Eisenblöcken die darin occludirten Gase befreite und genau analyzirte. Zu diesen Untersuchungen gab den Antass die beim Converterbetrieb gemachte unangenehme Erfahrung, dass das Eisen im Ilüssigen Zustande soviel verschiedenartige Gase absorbirt, dass sich beim Erstarren Blasen bilden, die ein sogenanntes "Steigene des Gusses veranlassen und bewirken, dass der erhaltene Eisenblock mehr oder minder poros oder selbst von wurmförmigen Röhren durchtigen ist, die seine Festigkeit bedeutend vermindern. In manchen Fällen tott sogar abnlich wie beim Silber und Kupfer ein Aufwallen und Umberspritzen von glübenden Metallpartikelchen ein.

Die Bohrversuche ergaben das überruschende Resultat, dass ein sumpfer Bohrer mehr Gase frei macht, als ein scharfer.

So hatte ein scharfer Bohrer frei gemacht

21,00 Gas (67,1 H, 33,3 N, and 1,6 CO)

ber dichtem Stabl und

75 00 Gas (52,5 H, 44,9 N)

bei grauem Robeisen. Der stumpfe Bohrer dagegen ergab im ersten Falle 4100^{-60} Gas 88.7~H,~10.3~N,

in anderen

600 00 Gas (51,5 H, 15,5 N).

^{*} Pesanteur specifique des corps. Paris 1787, pag 5. Lebanana, Molekularphysik. II.

Da der Bohrer unter Wasser arbeitete, vermuthete man, dass der stumpfe Bohrer durch großere Warmeerzeugung Wasserzersetzung bewirke, doch lieferte ein Versuch mit Oel dasselbe Resultat, und außerdem ware die erzeugte Temperatur zur Wasserzersetzung durchaus unzureichend gewesen. Vermuthlich berüht die starkere Wirkung des stumpfen Bohrers darauf, dass er feinere Spähne ablöst und daher mehr Gaseinschlüsse freilegt.

Leber die Entstehung der wurmformigen Canale außert sich Dürre »Ein Stahl- oder Flusseisenblock zeigt stets eine mehr oder minder deutliche Rinde von normal zur Abkühlungsfläche gelagerten, strabligen. nadelformigen Krystalloiden - Krystalle kann man kaum sagen. Diese Rinde bildet sich jedenfalls sehr schnell und durchläuft die Stadien der Abkühlung bis zum Erstarren in einigen Sekunden. Die hierbei austretenden Gase können nur nach dem Innern, welches noch flüssig ist zurstekströmen: die von der Coquillensläche aus anschießenden krystallinischen Gebilde, durch flüssige » Mutterlauge von einander getrennt. drücken die Gasausscheidungen zu länglichen walzenförmigen Blasen zusummen, welche bei dem meist rundlichen überflossenen Charakter der einzelnen prismatischen oder nadelförmigen krystalle schließlich zu wurmförmig gekrummten Hohlrdumen werden. Diese wurmförmigen Raume enden mit der strablig nadligen Rinde, wogegen die weiter pach innen stattfindenden Ausscheidungen ganz entschieden bei einem Aggregatzustand des Metalls geschehen mussen, der sie nicht festhält, sondern nach oben durch die ganze Masse hindurch entweichen lasst. Nur der oberste Theil des Blockes wird Blasen enthalten, weil er schließlich auch einen bestimmten Zustand von Dickflüssigkeit erreicht, der den Einschluss von noch immer aus dem Innern steigenden Blasen verursacht,

Bei mikroskopischen Versuchen hat man übrigens dann und wann Gelegenheit, das Entstehen von Wurmröhren in Krystallen direkt zu beobachten, wenn beim Fortwachsen der Krystalle gleichzeitig Gase frei werden. Man sieht dann die Bläschen auf der Oberfläche der Krystalle entstehen, und da nun an diesen Stellen kein Material mehr zutreten kann, so wächst nur die zwischenliegende Fläche, und schließlich würden die Gasblasen umwachzen, wenn sie sich nicht eben in gleichem Schritt mit dem Wachsthum des Krystalls vergrößerten, d. h. immer wieder über der Oberfläche des Krystalls bervortreten würden, so dass nothwendig Ganale mit rundem Querschnitt entstehen müssen.

Ucher eine Beobachtung gelegentlich von Loslichkeitsbestimmungen, welche zeigt, dass bei der Ausscheidung von Krystallen im Hofe derselben der Gasgehalt der Lösungen unter Umstanden so sehr zusammengeschoben wird, dass dort Uebersättigung herrscht, berichtet Möller, 1862.

Tie Salzkrystalle (Na₂ SO₃), welche sich in der Röhre befanden, wadensirten rasch eine große Menge Gas an ihrer Oberfläche, welches de unmittelbare Berührung zwischen Lösung und festem Salz aufhob, bekanutlich hat das Na₂ SO₄ eine große Neigung, übersättigte Lösungen ist biblien, es wurde deshalb die Ausscheidung gehemmt, bis etwa ein krystall zerbrach, und nun erfolgte die Ausscheidung mit einem Male. Es konnte auch sehr gut der Fall eintreten, dass sich im absteigenden Schenkel des Lösungsrohrs noch weniger Salz ausgeschieden hatte, als de krystallisation durch die Gasschieht gehemmt wurde, alsdann konnte gesch die Regel ein zweiter Versuch eine größere Löslichkeit ergeben als der erste. Diese massenhafte Verdichtung des Gases trat jedesmal in Tage, sobald ich den Apparat öffnete; es entwickelte sich alsdann me sehr größe Menge Gas von der Oberfläche der Krystalle, während sich von dem Glas nur äußerst wenige Bläschen löslosten.

Veber die Ausscheidung von Gasblasen beim Gefrieren von Wasser tat Maw 1887, emige Beobachtungen angestellt. Die Blasen wurden tallreicher in dem Maße, als die Dicke der Eisdecke zunahm, was sieh lecht in der Weise erklart, dass das noch rückstündige Wasser immer auch an Luft) übersättigt wird, je mehr Eis sich ausscheidet.

Sehr bekannt ist, dass geschmolzene Bleiglatte reichliche Mengen im Sauerstoff aufnimmt.

Mach Hautefeuille 1880 nehmen ferner saure Vanadate von kalium. Natrium und Lithium im geschmolzenen Zustand Sauerstoff auf, den sie bei rascher Abkühlung, wobei sie glasig erstarren, festhalten, krfolgt die Abkühlung indess langsam, wobei krystallinische Erstarrung matritt, so entweicht der Sauerstoff in Blaschen und macht die Masse schwammig.

De ville heobachtete dass ein Glas, hergestellt aus Kalk und Smaragd in der Glühhitze betrachtliche Mengen Wasserstoff aus den Flammengasen aufnimmt und denselben beim Abkühlen in Form von Blaschen wieder entasst.

Obsidian ist ein natürliches Glas, welches viel Wasserdampf absorbirt enthalt, der daraus entweicht, wenn man es zum Erweichen erhuzt. Durch die zahlreichen auftretenden Blaschen wird dann die Glasmasse schaumig aufgetrieben und verwandelt sich in Binsstein.

Bei Versuchen über Herstellung künstlicher Diamanten machte Hannay (1881) die Beobachtung, dass festes Glas oberhalb 200° und bei einem Druck von 200 Atmosphären Sauerstoff und kohlensäure reichlich absorbirt und auch festhalt, wenn es unter Druck erstarrt. Wird aber derartig mit Gas gesättigtes Glas an freier Luft wieder bis zum Weichwerden erhitzt, so verwandelt es sieh in Folge reichlicher Blasenbildung im Innern in Schaum.

Gaspar 1886) stellte in zugeschmolzenen Glasröhren Wasserstoff. Kohlensaure, Stickoxyd oder Kohlenoxyd dar und erhitzte sie während 15 Stunden auf 240°. Nach dem Oeffnen zeigte sich die Innenflache der Rohren schaumig aufgetrieben.

e) Dissociation von Flüssigkeiten.

Wenn sich übersättigte Gaslösungen durch chemische Umsetzung bilden, sei es durch Auflosung eines festen oder flüssigen Körpers oder einfach durch Erbitzung, so nimmt durch Freiwerden des Gases das Gesammtvolumen der Mischung erheblich zu. Man könnte nun auf die Vermuthung kommen, dass Verhinderung dieser Volumzunahme, also Vergrößerung des Druckes, auch auf den chemischen Prozess von wesentlichem Einfluss sein müsse. Eine nähere Ueberlegung zeigt jedoch leicht, dass eine solche Schlussfolgerung unzutreffend ist.

Wir müssen wohl unterscheiden zwischen dem chemischen Prozess selbst, der zunächst nur eine neue Flüssigkeit ohne erhebliche Aenderung des Gesammtvolumens erzeugt, somit nicht in höherem Grade von der Einwirkung des Druckes abhangig sein kann, als dies früher (I. pag. 843) allgemein für Reaktionen zwischen festen und flüssigen Körpern oder solchen unter sich nachgewiesen wurde, und der Ausscheidung des Gases aus der übersättigten Lösung, die allerdings nach dem oben bemerkten sehr erheblich vom Drucke abhängig ist, insofern der Absorptionscoefficient mit dem Drucke steigt.

Berthelot 1877 macht z.B. darauf aufmerksam, dass bei den Versuchen von Pictet über die Verflüssigung des Sauerstoffs die Entwicklung desselben aus geschmolzenem chlorsaurem Kali selbst durch einen Druck von 320 Atmosphären nicht merklich beeinflüsst wurde.

Durch verstärkten Druck kann man also wohl die Gasausscheidung in Folge chemischer Zersetzung hindern, d. h. das Gas zwingen, sich in der Flüssigkeit aufzulosen, nicht aber den chemischen Prozess selbst. Den vorliegenden Beobachtungen zu Folge scheint allerdings die durch Auflösung des Gases bedingte Veränderung der Flüssigkeit indirekt auf die chemische Wirkung derselben eine Rückwirkung zu üben, ja dieselbe völlig hindern zu konnen. So ist z. B. nach J. A. Müller (1887) um Chlorkalium durch kohlensaures Methylamin und Kohlensäure in Bicarbonat umzuwandeln, bei gewöhnlicher Temperatur ein Druck von 3 Atmosphären nöthig. Bei 0° genügt sehon der gewöhnliche Atmosphärendruck.

Cailletet (1869 untersuchte den Einfluss des Druckes auf die chemische Reaktion zwischen Zink und Salzsaure, von Kalkearbonat und Salpetersaure und verschiedener anderer Metalle mit diesen Sauren. Die beiden aufeinander einwirkenden Stoffe wurden in ein gläsernes Lapcharrohr gebracht und dieses durch eine Kupfercapillare mit einem schmedersernen Recipienten verbunden, in welchem Druck bis zu 30) Atmosphären hergestellt werden konnte.

Je mehr der Druck anwuchs, um so langsamer wurde die Reaktion, um schließlich ganz aufzuhören. Selbst die Einwirkung von Natriummakam auf Wasser wurde durch so hohe Drucke wesentlich verlangmatt. Zur Aufhebung der Wasserstoffentwicklung aus Schwefelsäure und Zuk war ein Druck von 150 Atmosphären erforderlich, zur Unterdrückung der kohlensäureentwicklung aus kohlensaurem Kalk genügte schon ein geringerer Druck.

Vermutblich hat es sich bei diesen Versuchen nicht um eine wirkliche Unterdrückung des chemischen Prozesses gehandelt, sondern nur um Insichtbarwerden der Gase in Folge ihrer sofortigen Absorption durch die Hüssigkeit und durch Bildung schützender Ueberzüge auf den körpern, Ahnlich wie auch durch Bläschenbildung sehr häufig chemische Prozesse beeinträchtigt werden können, indem die Bläschen den Zutritt des Losungsmittels zu dem aufzulosenden Körper hindern.

Wird z. B. reines oder amalgamirtes Zink in verdünnte öprocentige) Schwefelsaure gebracht, so löst es sich nicht auf, da sich die Oberflache desselben mit Wasserstoff bedeckt, welcher den weiteren Zutritt der Schwefelsaure hindert. Man kann indess den Lösungsvorgang dauernd erhalten, wenn man über der Flüssigkeit ein Vacuum herstellt, welches der verdichtenden Kraft der Zinkoberfläche entgegenwirkt oder wenn man einen Strom eines indifferenten Gases, z. B. Kohlensaure, einführt, in welche der Wasserstoff hinein diffundiren kann, so dass er fortwährend entfernt wird.

Alles, was die rasche Entfernung der Bläschen begünstigt, beschleunigt dann auch scheinbar die chemische Reaktion. Hierauf ist es wohl zurückzuführen, dass Cailletet eine Beförderung der chemischen Reaktion durch Verdünnung der Luft beobachtete. So wurde im luftverdünnten Raume 1.68 mal mehr Aluminium von Salzsäure gelöst als bei Atmosphärendruck und 1,53 mal mehr Zink in Schwefelsäure, 2,51 mal mehr kohlensaurer Kalk in Salpetersäure.

Line Fortsetzung der Versuche von Gailletet bilden diejenigen von Pfast 1871, aus dessen Abhandlung ich einiges wörtlich wiedergebe.

Der Apparat bestand aus einem großen, 8 cm in der Richtung der krystallographischen Nebenaxen dicken, klaren Bergkrystall, in welchem, in der Richtung einer dieser Nebenaxen, eine 1 cm tiefe, 5½ mm weite cylindrische Hohlung von einer Saulentlache aus gebohrt war. Mittelst eines aus einer stahlernen Stange bestehenden Hebels konnte nun durch Gewichte ein beliebiger Druck auf diese, mit einer Guttaperchaplatte und

einer darauf folgenden Stahlplatte zu verschließenden Hoblung angebracht werden, der nötbigenfalls bis zu 2000 Atmospharen gesteigert werden konnte. Der Krystall war außerdem mit einer geraden Endfläche versehen, durch die man sehr seharf die ausgebohrte Hoblung und die in dieselbe gebrachten Körper und Vorgänge beobachten konnte.

*Brachte ich nun z. B. verdünnte Salpetersäure in die Höhlung und dann einen von der Guttaperchaplatte etwas herabhängenden Kalkspathkrystall, so bemerkte ich nach dem Verschluss dass eine kurze Zeit noch ungemein kleine Gasblasen aufstiegen, dann immer seltener und schließlich hörte die Gasentwicklung vollig auf. Selbst wenn man Tage lang den Druck in der Weise constant erhielt, trat die Gosentwicklung nicht mehr auf, begann aber in dem Momente sehr lebbaft wieder, in dem man den Druck verminderte.

Bei 10°—15° C. genügten zur Hemmung der Gasentwicklung Drucke von 55—60 Atmosphären. Um die Entwicklung des Wasserstoffs aus Zink und Schwefelsaure aufzuheben, war ein Druck von 80 Atmosphären erforderlich.

«Auch die Capillarität kann durch Druck gehemmt werden. Eine vierfache Lage Filtrirpapier zwischen zwei vollkommen ehenen Glasplatten ließ sehon bei einem Drucke von drei Atmosphären Indigolösung nicht mehr eindringen.

Gebrannter Gyps in einen Eiseneylinder eingestampft und einem Drucke von 10 Atmosphären ausgesetzt, ließ Wasser nur wenige Millimeter tief eindringen, während ohne Beschwerung die Vergypsung sich in wenigen Stunden durch die ganze Röhre hindurch fortgesetzt hatte. Selbst als Streifen von Filtrirpapier in den Gyps eingelegt und der Druck auf 6 Atmosphären erniedrigt wurde, fand das Eindringen nicht mehr statt.

Nach Cailletet (1869 hört bei sehr hohen Drucken auch die Wasserzersetzung im Voltameter auf. Da nun das Wasser durch den hohen Druck weder ein Isolator noch ein metallischer Leiter wurde, bleibt nur übrig anzunehmen, dass sich die Gase in flüssiger gelöster Form ausgeschieden haben.

Voigt 1800 hatte heobachtet, dass die Wasserzersetzung selbst bei einem Drucke von 8,63 Atmosphären nicht aufhört. Gassiot (1854) war bis zu 147 Atmosphären gelangt. Schließlich zersprangen stets die Gefaße. Simon 1802, Wilkinson und Sylvester (1806) kamen zu entgegengesetzten Resultaten, vermuthlich wegen zu geringer elektromotorischer Kraft ihrer Saulen.

J. W. Clark 1885 zeigte neuerdings, dass der Einfluss des Druckes auf die Elektrolyse von verdünnter Schwefelsaure wesentlich von der Lage der Elektroden abhängig ist. War die Kathode ohen im Gefaße angebracht, die Anode unten, so hörte der Durchgang des Stromes bild auf selbst bei einer elektromotorischen Kraft von 30 Volts, wahrschemlich in Folge der Bildung concentrirter Schwefelsaure an der Anode. Bei umgekehrter Anordnung der Elektroden ging die Elektrolyse weiter bis zum Platzen des Gefaßes.

Wenn nun die eben besprochenen Vorgange wahrscheinlich nur one indirekte Wirkung des Druckes sind, so giebt es doch eine große Lant chemischer Umsetzungen, verbunden mit Gasentwicklung, bei welden eine direkte Wirkung stattfindet in ahnlicher Weise, wie z. B. bei der Verwitterung krystallwasserhaltiger Salze, der Dissociation von Chlorsilberammoniak etc., wie sie oben besprochen wurden. Es sind solche Fale, die eine sehr niedrig liegende Umwandlungstemperatur haben, d h. die bei geringer Erwarmung sich in Gaslösung umsetzen und bei Abküblung wieder zurückhilden, so dass in der Elüssigkeit schon bei andrigen Temperaturen ein Gleichgewichtszustand zwischen unzersetzter Substanz und ihren Zersetzungsprodukten eintritt. Scheidet sieh z. B. ber Lemperaturerbohung tras aus, so ist das teleichgewicht gestört und tann von Yeuem erst dann eintreten, wenn durch fortgesetzte Gasausscheidung im geschlossenen Haume, sieh nach und nach ein so hober Druck Dissociationstension hergestellt hat, dass der dadurch bedingte Mehrgehalt an gelöstem Gas demjenigen Mischungsverhältnis entspricht. welches der die Gasausscheidung veranlassenden erhöhten Temperatur sukommt, und ebenso wird bei sinkender Temperatur so lange Rückbilding und Absorption des Gases stattlinden und der Druck soweit sinken, bis die nunmehr dem verminderten Druck entsprechende absorbirte Gasmenge gerade denjenigen Procentsatz ausmacht, der dem der niedrigeren Temperatur entsprechenden Gleichgewichtszustande zukonimi.

Die Dissociation von Flussigkeiten ist also in gewissem Sinne versemeden von derjenigen fester Korper, z. B. des kohlensauren kalks, indem bei letzteren kein derartiger Gleichgewichtszustand sich herstellen kann, welcher für die Ausscheidung des Gases bestimmend ist, vielmehr nur im Gase selbst, und darin heruht auch die Analogie mit den in Bd. I Seite 605 u. if erörterten Aenderungen.

Auch hier ist währscheinlich gleichzeitig im Gase ein Gleichgewichtszustand zwischen Gas und einer Spur darin gelöster Flüssigkeit vorhanden, dessen Ueberschreitung zum gleichen Resultate führt, wie die
des Gleichgewichts in der Flüssigkeit. Die flüssige Gaslösung und die
zasformige Flüssigkeitslösung sind unter sich im Gleichgewicht, abnüch
wie zwei nicht mischbare Flüssigkeiten, von welchen jede eine mehr
oder minder große Menge der andern aufnehmen kann.

Die Dissociation fester Korper gleicht im Gegensatz dazu dem Gleichgewichtszustande zwischen Krystall und Mutterlauge. Einige Beispiele sind

1) Chlorschwefel. - Nach den Beobachtungen von Michaelis und Schiffendecker (1873) zersetzt sich Chlorschwefel beim Erwarmen in einer Chloratmosphare derart, dass seine Zusammensetzung ist bei 100 Grad C .. 20 30 50 65 85 90 110 120 SCh. 93,4 87,2 73,4 66,8 54,4 26,5 49,5 12.5 6.4 Sa Cla: 6,6 12,8 24,6 33,2 45,9 73,5 80,5 87,6 94,6 100,0,

Die Erhitzung wurde in einem mit Rückflusskühler versehenen Kolben im Wasser- oder Schwefelsäurebade vorgenommen, während gleichzeitig ein langsamer Chlorstrom durch den Kolben geleitet wurde. Man sieht, dass zwischen 85" und 90" eine relativ sehr starke Zersetzung eintritt.

Wurde man nicht mit Rückflusskühler (d. h. bei Atmosphärendruck, sondern im geschlossenen Gefäße den Vorgang untersuchen, so mitsste in dem Maße, wie das Chlor aus der Flüssigkeit entweicht, der Druck desselben wachsen und damit die Absorptionsfähigkeit der Flüssigkeit, so dass schließlich ein Gleichgewichtszustand eintritt, bei welchem die Chlorausscheidung ein Ende nimmt, da der Bruck des freien Chlorgases mit gleicher Intensität Absorption des Gases bedingt. Nur Erhöhung der Temperatur wird weitere Chlorentwicklung veranlassen können, worauf sieh aber alsbald ein neuer, der höheren Temperatur entsprechender Gleichgewichtszustand herstellt. Der so gemessene Druck wäre die Dissociationstension des Chlorschwefels. Jeder Temperatur entspricht eine bestimmte Dissociationstension, doch stellt sie sich nicht unmittelbar nach Herstellung der neuen Temperatur her, sondern je nach den Umständen, insbesondere je nach der Umwandlungsgeschwindigkeit der Losung früher oder spater.

Michaelis und Schifferdecker haben ferner auf dieselbe Weise auch die Dissociation des vierfach Chlorschwefels untersucht. Derselbe ist eine leicht bewegliche gelbhraune Flüssigkeit, welche nur in einer Umgebung von sehr niedriger Temperatur existiren kann. Selbst bei — 10° verlor sie unter lebhaftem Aufkochen Chlor, und zwar unter gleichzeitiger Erniedrigung der Temperatur, so dass sich um das in einer concentrirten Kochsalzlosung stehende Gefäß alshald eine Eiskruste ansetzte. Als nach dem Aufhören des Kochens das Gefäß aus der Kaltemischung herausgenommen wurde, zeigte es noch eine Temperatur von — 12° "bei 0° Lufttemperatur und diese änderte sich selbst im Laufe einer Stunde nur wenig. Durch das Entweichen des Chlors geht der vierfach Chlorschwefel in den gewöhntichen zweifach Chlorschwefel über, was sich außerlich durch Aenderung der gelbbraunen Farbe in dunkelrothe kundgiebt.

Bei Atmosphärendruck in einer Chlorgasatmosphäre stellten sich folgende Gleichgewichtszustande in der Flüssigkeit her

Temperatur:
$$-22^{\circ} - 15^{\circ} - 10^{\circ} - 7^{\circ} - 2^{\circ} + 0.7^{\circ} + 6.2^{\circ}$$

 $5Cl_1 = 100.0 \quad 12.0 \quad 27.6 \quad 22.0 \quad 12.0 \quad 8.9 \quad 2.1$
 $5Cl_2 = 0.0 \quad 58.0 \quad 72.1 \quad 78.0 \quad 88.0 \quad 91.1 \quad 97.6.$

Isambert und Roozeboom 1885 sind der Meinung, dass die Lieung von Chlor nur eine physikalische sei, weil sich hei Lösung von Ammoniak in Wasser, ebenso bei BrCl, NOCl, $NOCl_3$, NOBr, $NOBr_3$, No_1Cl , NO_2Br , CrO_2Cl_2 und Cl_2 Achnliches zeige, desgleichen die von Hoscoe, Dittmar, Sims und Gay untersuchten Verbindungen von Lieunvydsalzen mit Stickoxyd, Indess sprechen andere thermochemische) Untersuchungen nicht dafür, dass diese Lösungen rein physikalische seien.

? Bromwasserstoffsäure. - Rooze boom (1883) untersuchte die Dissociationsspannung einer Lösung von Bromwasserstoffsäure in Wasser, welche Lösung höchst wahrscheinlich eine chemische ist, insofern, wie Berthelot (1878 nachgewiesen hat, daraus bei niedriger Temperatur Krystalle der Verbindung $HBr2H_2O$ sich ausscheiden. Diese krystalle haben, wie Rooze boom zeigt, die Eigenschaft, bei einer hestaumten Temperatur F (11,3°) ohne Gasverlust scheinbar zu schmelzen. Sie zerfallen dabei in $2H_2O+HBr$, wobei letzteres sich in dem Wasser vollständig auflöst.

Für verschiedene Drucke ergaben sich nachstehende Schmelzpunkte. t = 10 25 50 75 100 150 250 Atmospheren $t = -3.4^{\circ} - 2.9^{\circ} - 2.4^{\circ} - 1.6^{\circ} - 1.1^{\circ} + 0.0^{\circ} + 0.3^{\circ}$.

Bei Temperaturen unter F ist die Schmelzung mit Gasentwicklung, also Vermehrung des Gesammtvolumens verbunden, bei Temperaturen über F mit Gasabsorption, also Volumverminderung. Im letzteren Falle sinkt mit steigenden Druck die Dissociationstemperatur bis zu einem nicht weiter ausgezeichneten Punkte B (15.5°), um dann wieder regelmäßig zu steigen. Bei genügend hohem Drucke scheidet sich der Bromwasserstoff nicht gasformig, sondern als mit der wässrigen Lösung unmischbare oder beschrankt mischbare Flüssigkeit aus, was sich durch eine Aenderung der Dissociationscurve bei einer bestimmten Temperatur L bemerkbar mischt.

- 3) Untersalpetersäure ist im flüssigen Zustande dunkelgelb gefarbt, die Färbung wird indess mit sinkender Temperatur immer blasser und verschwindet schließlich fast ganz. Die feste Untersalpetersäure ist farblos.
- Figure bonate. Aus den Lösungen der Bicarbonate von Calcium und Baryum nimmt nach den Beobachtungen von Gernez ein Strom von Luft, reinem Wasserstoff oder eines anderen indifferenten Gases Kohlensaure fort, wahrend sich das neutrale Carbonat niederschligt. Beim Durchleiten eines kohlensaurefreien Luftstroms durch eine Lösung von Kaliumbicarbonat wurde selbst bei 10° Zersetzung beob-

achtet. Entsprechend zersetzen sich die Losungen auch bei langerem Steben an der Luft.

Andere Flüssigkeiten, welche während der Ausscheidung eines Gases gleichzeitig einen festen Korper ausscheiden, sind JCl, Se_2Cl_2 , Se_2Br_2 , die Verbindungen von SO_2 mit Kampher und die von Ammoniak mit Ammoniaksalzen. Eine nahere Untersuchung von $NH_4Br + 3NH_1$ hat Roozeboom 1885 ausgeführt.

Leitet man nach Debray durch eine Lösung von doppeltkohlensaurem Kali, welche Krystalle dieses Salzes enthalt, einen Luftstrom, so
nimmt dieser beständig Kohlensäure mit und nach und nach verschwinden alle Krystalle, indem sich das saure Salz in einfach kohlensaures
verwandelt. In ahnlicher Weise findet die Zersetzung im Vacuum statt,
Im begrenzten Raume bildet sich schließlich eine bestimmte Dissociationstension. Ebenso verhalten sich andere Biearbonate, z. B. von Kalk,
Baryt etc., Schwefelwasserstoffverbindungen (z. B. SchwefelwasserstoffSchwefelkalium, Biacetate, Bisulfite etc.

- 5 Ammoniaksalze. Wohl alle Ammoniaksalze verlieren sowohl beim Kochen ihrer Losungen, wie auch bei längerem Stehen an der Luft oder beim Durchleiten indufferenter Gasströme Ammoniak. Nach Dibbits sind dissociirt bei 100° von Ammoniumehlorid 0,062, -nitrat 0,072, -sulfat 1.1, -oxalat 6.7, -acetat 7.0 Procent.
- 6 Acctate. Ebenso wie bei den Ammoniaksalzen beobachtete Dibbits bei Essigsauresalzen Dissociation und zwar bei 100% bei dem Acetat von Natrium 0.34. von Baryum 0.064, von Blei 5.0, von Süber 0.72 Procent. Gernez konnte namentlich verschiedene Biacetate durch Strome indifferenter Gase zersetzen.
- 7 Chlorealeiumlösung. Nach Dibbits treten bei hochsiedenden Chlorealeiumlösungen, z. B. bei $CaCl_2 \leftarrow kH_2O$ bei kk^{o} im Halse des Gefäßes sauer reagirende Wassertropfen auf, es muss also eine Abspaltung von Salzsaure eintreten. Bei Anwendung einer Retorte erkennt man erst bei 160° saure Reaktion des überdestillirenden Wassers, weil die im Halse der Retorte sich condensirenden salzsaurehaltigen Tröpfehen wieder in dieselbe zurückfließen.
- 8 Chlorhydrat. Die Tension des aus in Wasser gelösten Chlorhydrat entweichenden Chlors betragt nach [sambert 1878]

bei 0° 5° 8° 11° 14.3° mm 230 181 671 950 1100.

Bei 9° ist die Dissociationstension gleich dem Atmosphärendruck, deshalb wird bei dieser Temperatur durch einen Luftstrom alles Chlor nach und nach ausgetrieben. Die Losung von Chlor in Wasser ist also unter 9° Losung des Hydrats über 9° Losung des Chlors selbst.

6. Verdampfung.

a) Dampfspannung.

Die große Analogie, welche zwischen Schmelzen und Erstarren einerseits, sowie zwischen Verdampfen und Condensation andererseits besteht, sowie die Analogie zwischen chemischer Zersetzung von Flüssigkeiten in gasformige Bestandtheile und dem Vorgang der Verdampfung legt es sehr nahe, die gasformige Modifikation des Korpers ebenso wie die flüssige als selbstandige chemische Verbindung aufzufassen und zwar ebenfalls om der Ordnung der Molektilverbindungen, nicht der atomistischen, worauf sehon die Größenordnung der Wärmetonung hinweist.

In der That wurden schon bald nach Entdeckung der Dissociation dassiger und fester Korper ähnliche Vermuthungen aufgestellt und der Parallelismus von Dampftension und Dissociationstension klar dargelegt.

Nichtsdestoweniger haben die meisten Physiker und Chemiker vorgezogen, diese Analogie unbeachtet zu lassen und «Continuitat des Hussigen und Gaszustandes auzunehmen, zum Theil wohl aus dem Grunde, weil vom Standpunkte der Molekulartheorie die letztere Hypothese als die reinfacheres erscheint. Legen wir die Molekulartheorie indess nicht zu Grunde, wie es hier durchgängig geschehen ist, so ist umgekehrt die erste Auffassung die einfachere, 12 die einzig mögliche, wenn wir eine klare, nicht nur einzelne, sondern alles umfassende Beschreibung der Erscheinungen geben wollen. Es verhalt sich hiermit wie mit maneken mathematischen Untersuchungen. Unter Annahme bestimmter Hypothesen kann man wohl diese und jene Große für identisch erklaren und die Rechnung wird dadurch einfacher. Legt man solche Hypothesen aber nicht zu Grunde, so ist das richtige Verfahren dies. die betreffenden Großen zunächst als verschieden zu betrachten und durch verschiedene Buchstaben zu bezeichnen. Sind sie thatsachlich identisch. so wird sich dies im Laufe der späteren Untersuchung schon ergeben, die Richtigkeit der Rechnung kann durch die Wahl verschiedener Buchstaben nicht beeinflusst werden. In diesem Sinne betrachte ich es auch vortheilhafter, Gas und Flüssigkeit jetzt, wo die Annahme der Identität eine unwahrscheinliche und unbeweisbare Hypothese ist, als chemisch verschieden, d. h. als zwei physikalisch isomere Modifikationen des betreffenden Stoffes aufzufassen und alle Erscheinungen so zu beschreiben, als ware dies wirklich der Fall Hierdurch können, falls wirkliche Identitat vorhanden wäre, nur Weitlautigkeiten, aber keine Irrthümer ent-

Sind nun aber Dampf und Flüssigkeit verschiedene Korper, ebenso

wie Flüssigkeit und fester Körper, so tritt weiter die Frage an uns herant findet, analog wie beim "Schmelzen" und bei der Dissociation der Flüssigkeiten angenommen wurde, zunächst eine Lösung der Flüssigkeit im Gase statt und momentan hierauf eine spontane Umwandlung der Lösung und ebenso bei der Condensation zunächst Ausscheidung der gelösten flüssigen Modifikation und hierauf momentane Erganzung des gestörten Gleichgewichts, oder sind alle diese Prozesse als durchaus ein fache Erscheinungen aufzufassen?

Der großen Analogie mit den Dissociationserscheinungen balber erscheint die erstere Annahme als die wahrscheinlichere. Immerhin würde für die andere der Umstand sprechen, dass sowohl bei der Verdampfung wie bei der Condensation keine von der Geschwindigkeit der Wärmeentziehung unabhangige Geschwindigkeit des Vorgangs nachweisbar ist. Während z. B. erstarrendes Glycerin nur äußerst langsam erstarrt, mögen wir die Warme rasch oder langsam entziehen, so findet die Condensation von Wasserdampf, soweit wir dies wissen, ganz in gleichem Verhältnis rascher statt, je rascher wir die Wärme entziehen und die Verdampfung wird um so lebhafter, je rascher wir die Warme zuführen.

Wenn also die genonnten Vorgange in obigem Sinne als complicirte Erscheinungen aufgefasst werden können, so muss angenommen werden, dass die Umwandlungszeit eine unmessbar kurze ist und dass die Herstellung des Gleichgewichts der Störung in unmessbar kurzer Zeit folgt.

Gehen wir dies zu, so muss weiter angenommen werden, dass die Flüssigkeit im Allgemeinen nicht die reine flüssige Modifikation des betreffenden Körpers darstelle, auch nicht allein, wie früher angenommen wurde, eine Lösung der festen in der flüssigen Modifikation, sondern sowohl eine Lösung der festen wie auch insbesondere der gasförmigen. Der Gehalt einer Flüssigkeit an dampfformiger Modifikation ware dann um so größer, je höher die Temperatur steigt.

Der Gang der spezitischen Warme des Wassers, wie er von Velten (1884) und Dieteriei 1888 beobachtet wurde, stimmt mit dieser Annahme überein, indem dieselbe mit steigender Temperatur nicht gleichförmig, sondern immer rascher zunimmt, was kaum anders zu deuten ist, als in der Art, dass zu der eigentlichen spezifischen Warme noch eine andere latente Warme, die Dissociationswarme, binzutrete. O. L. 1877 und 1885.

Sobald nun bei bestimmtem Druck der Gasgehalt ein bestimmtes Maß überschreitet, stellt die Flüssigkeit eine übersattigte Dampflösung dar und die Abscheidung von Dampf wird durch dieselben Umstande veranlasst werden können, wie bei einer andern übersättigten Gaslosung. Dass in der That das Entweichen der Dampfblasen aus siedenden Flüssigkeiten eine große Analogie zeigt mit dem Entweichen von Gasblasen

aus übersättigter Losung, wurde sehon von Gay-Lussac als auffallend hervorgehoben. Gernez 1874 und 1875 nennt das Sieden ein Verdampfen der Flüssigkeit nach der Oberfläche von Gasblasen, welche man ins Innere der Flüssigkeiten bringt, erkannte also bereits klar, dass beim Anfheben von Siedeverzügen Gasblasen dieselbe Rolle spielen, wie bei übersättigten Gaslosungen. Der Druck in der Blase ist gleich der Summe des Druckes von Gas und Dampf, wird also leicht größer werden als die Summe von Atmosphärendruck, Druck der überstehenden Flüssigkeitssaule und Druck in Folge der Oberflächenspannung der Blase, so dass dann letztere sich vergrößern und in stetiger Folge kleinere Blasen absondern wird, die in der Flüssigkeit aufsteigen, weil sie selbst durch Anhaften an dem Korper, mit welchem sie eingeführt wurde foder am Boden oder der Wandung des Gefäßes, am Aufsteigen verhindert ist.

Em wesentlicher Unterschied zwischen Verdampfung und Gasausscheidung besteht aber darin, dass letztere allmählich schwächer wird, indem der Gehalt der Flüssigkeit an Gas sich allmählich erschöpft, während die Dampfhildung ungestort gleichmälfig weiterschreitet, falls nur Temperatur und Druck constant gehalten werden, da ja das Mischungsverhaltnis von gasförmiger und flüssiger Modifikation stets der herrschenden Temperatur entsprechend sich wieder erganzt, sobald es durch Entweichen einer Dampfblase gestört wurde. Findet die Verdampfung in cinem geschlossenen Gefäße statt, so schreitet sie so lange weiter, bis die Dampftension dem Mischungsverhaltnis von Dampf und Flüssigkeit entspricht, elienso wie in einer Gaslösung unter gleichen Umständen ehenfalls die Gasausscheidung nur so lange andauert, bis der Druck des Gases derjenige geworden ist, bei welchem sich eine Gaslosung von der gegebenen Zusammensetzung herstellen würde. Der Dissociationstension entspricht im Falle der Verdampfung die sogenannte Dampftension, die Spannung des mit Flüssigkeit in Contakt stehenden Dampfes.

Die Geschwindigkeit der Verdampfung in einem fremden Gase ist von ähnlichen Umständen abhängig, wie die Auflösung eines Krystalls in einer Flüssigkeit. Ebenso wie bier das Concentrationsgefalle, ist bei der Verdampfung, ausgiebige Wärmezufuhr vorausgesetzt, das Gefülle des Partialdruckes des Dampfes in erster Linie maßgebend.

Befindet sich die Flüssigkeit z. B. in einem vertikal stehenden engen Glascylinder, so kann man annehmen, dass dicht an der Flüssigkeitsoberfläche der Dampf gerade den Sättigungsdruck besitzt, dagegen im
Neveau des Gefaßrandes, wo aller austretende Dampf alsbald durch die
Stromungen in der außeren Luft fortgeführt wird, der Partialdruck Null
berrsche. Zwischen diesen beiden Grenzen werden sich alle möglichen
Webergangswerthe finden; es besteht ein regelmäßiges Gefälle des Partialdrucks von der Oberfläche bis zur Gefäßmündung, welches im Wesent-

tichen unabhängig ist von dem Querschnitt des Gefaßes, dagegen großer wird, wenn die Höhe des über die Flüssigkeit vorragenden Theiles des Gefaßes abnimmt und wenn die Temperatur zunimmt, da diese den Sattigungsdruck selbst erhoht.

Dementsprechend fand Stefan [1873] bei Messungen über die Verdampfungsgeschwindigkeit in vertikal stehenden Röhren, dass dieselbe unabhängig ist vom Durchmesser der Röhre, dagegen dem Abstande der Flüssigkeitsoberfläche vom offenen Ende der Rohre verkehrt proportional und dass sie mit der Temperatur steigt, proportional dem $\log \frac{p}{p}$ wobei P den Luftdruck und p den der betreffenden Temperatur entsprechenden Sättigungsdruck bezeichnet.

Für den Siedepunkt wird p = P, also der Logarithmus unendlich, die Verdampfung findet nun ungemein rasch statt.

Wird nach Stefan 1873) ein Reagenzeylinder mit der Oeffnung nach unten in Schwefelather eingetaucht, so addirt sieh der Druck des Schwefelatherdampfes zu dem Luftdruck in der Röhre, somit dehnt sich, ähnlich wie bei den früher besprochenen Versuchen von Gernez, die in der Glasröhre enthaltene Luft aus und bald entweicht aus der Mündung des Reagenzglases eine Blase nach der andern. Notirt man nun die Zeiten des Austritts, so findet sieh, dass die Zeitraume, in welchen aufeinander folgend gleichviel Blasen austreten, sich wenigstens zu Anfange verhalten wie die ungeraden Zahlen.

Enthalt das Reagenzglas Wasserstoff an Stelle von Luft, so erfolgt die Verdampfung viermal rascher.

Winkelmann 1886 demonstrirt die Verschiedenheit der Verdampfungsgeschwindigkeiten in verschiedenen Gasen einfach in der Weise, dass er in ein Barometerrohr Luft, in ein anderes gleichviel Wasserstoff einbringt und nun in beide eine kleine Quantität Aether eintreten lasst. Es ensteht eine beträchtliche Depression des Quecksilbers in Folge der Verdampfung des Aethers, in dem Luft enthaltenden Barometerrohr findet sie aber weit langsamer statt als in dem andern.

Wird eine Flüssigkeit in einem vertikalen Rohre, wie bei den ersterwähnten Versuchen, über den Siedepunkt erhitzt so ist nach den Untersuchungen von Gernez (1876 die Verdampfungsgeschwindigkeit unabhängig von der Natur des Gases, in welches hinem die Verdampfung stattfindet, was auch erwartet werden muss, indem in Folge der reichlichen Dampfbildung nun das Gefalle des Partialdrucks verschwindet, weil dann von der freien Oberfläche der Flüssigkeit bis zum Gefaßrande allenthalben gesättigter Dampf vorhanden ist. Dementsprechend erwies sich auch in diesem Falle die Verdampfungsgeschwindigkeit gänzlich unabhängig von der Tiefe der Flüssigkeitsoberfläche unter dem Gefaßrande.

Nur bei weiten Gefäßen treten Storungen ein und in solchen wächst deshalb die Verdampfungsgeschwindigkeit wesentlich rascher mit der Temperatur als bei engen, sie ist also bei niedrigen Temperaturen in engen Rohren wesentlich großer als in weiten.

Wie außerordentlich langsam die Verdunstung bei kleiner Oberfläche verläuft, zeigen z. B. einige Beobachtungen von Wüllner und Grotrian 1880 bei Schwefelkohlenstoff. Derselbe wurde in einem kleinen Flascheheu, wie es zu Dampfdichtebestimmungen gebraucht wird, in ein oben kugelformig erweitertes, von 60.3°) warmem Wasser umgebenes Barometer gebracht. In bekannter Weise öffnete sich das Fläschehen in Folge des Ueberdrucks von innen von selbst und der Schwefelkohlenstoff floss aus. «Das Gläschen war dann beim Herabgehen des Quecksilbers in den Hals des Barometers, dort wo die Kugel in das Rohr übergeht, hängen geblieben und an dem Gläschen haftete ein Tropfen Schwefelkohlenstoff. Trotzdem der Dampfraum dann so groß genommen war, dass der Dampf erbeblich überhitzt war, konnte man den Flüssigkeitstropfen länger als eine halbe Stunde beobachten.

Achnhehe Wahrnehmungen sind öfter gemacht worden; so ist am 24 November notirt, dass im Ballon I erst nach drei Stunden der Druck constant und 19 mm kleiner wurde, als in dem mit gesättigtem Dampfe gefüllten Ballon, weil der Schwefelkohlenstoff aus seinem Glaschen nicht ausfließen konnte*

Wenn die Flüssigkeiten aus den Glaschen ausgeflossen waren und sich in flacher Schicht über dem Quecksilber verbreiteten, so lange dasselbe noch mit großer Oberfläche in dem Ballon sich befand, war eine solche Verzogerung der Verdompfung nicht zu heobachten.

Müller-Erzhach (1881 und 1887 benutzt Beobachtungen über die Verdampfungsgeschwindigkeit, um daraus Schlüsse in Bezug auf die Dampftension zu ziehen. Die erhaltenen Zahlen stimmen sehr gut mit den durch die barometrische Methode erhaltenen. Vielleicht ließe sich diese Methode auch verwerthen, um die Dampfspannung mikroskopisch kleiner Objekte, kleiner Krystalle und Tropfehen zu messen.

Gewöhnlich dient zur Bestimmung der Dampftension in bekannter Weise das Vacuum eines Barometers. Soll umgekehrt die einer gegebenen Spannung z. B. dem Atmosphärendruck entsprechende Temperatur, der Siedepunkt bestimmt werden, so führt man am besten ähnlich wie Gernez eine kleine Glasglocke mit der Oeffnung nach unten in die Flüssigkeit ein und steigert die Temperatur so lange, his in continuirheher Folge Dampfblasen daraus entweichen v. Babo ließ die kleine

^{* «}Her hier erwähnte Emstand ist bei der Dampfdichtebestimmung nach der sonst so ingeniosen Methode des Herrn V. Meyer zu beachten»

Glasglocke als Hülle einer Thermometerkugel anfertigen, wobei dann das Thermometer selbst gleichzeitig als Stiel zum Halten der Glocke, wie auch als Thermometer zur genauen Temperaturbestimmung diente.

Main 1877) benutzt zur Siedepunktsbestimmung ein U-Rohr, dessen einer Schenkel geschlossen ist, dessen anderer Schenkel mit einer Vorrichtung (verstellbares Gefaß in Verbindung steht, die gestattet, genau den Druck von 760 mm herzustellen. Das U-Rohr wird mit der zu untersuchenden Flüssigkeit gefüllt, wobei in dem geschlossenen Schenkel keine Luftblaso mehr übrig bleiben darf, die absorbirte Luft durch Kochen ausgetrieben und dann durch Einsenken in ein geeignetes Flüssigkeitsbad die Temperatur so regulirt, dass die Flüssigkeit in beiden Schenkein gleich hoch stebt.

Ohne von diesen Methoden Kenntnis zu haben, habe ich selbst ähnliche ersonnen, die in der Zeitschr. f. Instrumentenkunde II. 1882, 77 beschrieben sind. Dieselben sollten indess nicht dazu dienen, die Siedetemperatur bei gewöhnlichem Druck, sondern umgekehrt die Dampfspannung bei verschiedenen Temperaturen zu ermitteln. Ich gebe nachfolgend eine gedrängte Uebersicht der angewandten Methoden, indem ich bezüglich des Näheren auf die Originalarbeit verweise.

Eine der ersten Anordnungen zeigt Fig. 400. a ist das Barometerrohr, welches oben mit Glasstöpsel und durch federaden Bügel mit

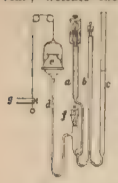


Fig. 400.

Schraube befestigte Kappe verschlossen ist. Das Gefüß e des Barometers ist durch den Kautschukschlauch d mit dem Rohr verbunden, lässt sich wie bei einer Quecksilberluftpumpe heben und senken und durch die Klemme g feststellen. Um das Eindringen von Luftblasen, Unremigkeiten u. s. w. in das Barometerrohr zu hindern, ist kurz hinter der Befestigungsstelle des Schlauches die gleichfalls durch einen mit Schraube befestigten Glasstöpsel f verschließbare Erweiterung angebracht. b ist ein leeres Barometerrohr zur gleichzeitigen Ablesung des Barometerstandes, e ein offener Schenkel zur Bestim-

mung von Dampstensionen, die eine Atmosphäre überschreiten.

Zur Erwärmung diente ein Warmwasserstrom, erzeugt durch die in Fig. 94 (l. pag. 450) dargestellte Pumpe mit heizbarem Windkessel, welche durch einen kleinen Gasmotor in Thatigkeit gehalten wurde. Dieser Apparat erwies sich namentlich dadurch recht brauchbar, da er gleichzeitig auch noch in anderer Weise verwendet werden konnte. Es kann namlich einerseits der Kessel auch ganz für sich allein als Dampfkessel gebraucht werden, zu diesem Zwecke ist oben ein seitliches Rohr mit

n. Sicherheitsventd und Manometer angebracht, das übrigens auch

schen für den Gebrauch der Warmwasserpumpe aus dem Grunde vorbanden sein muss, weil beim Erhitzen die in dem Kessel eingeschlossene Luft sich beträchtlich ausdehnen und deshalb einen zu starken Druck ausüben würde. Andererseits kann auch die Pumpe in Verbindung mit dem Windkessel zur Erzeugung von comprimirter Luft dienen, welche bei der Anfertigung des Dampfspannungsapparates zum Zusammenschmelzen der Glasrohren nothig ist, falls man kein Wassergebläse oder einen Gehülfen zum Treten des Gebläses zur Verfügung hat.

Fig. 101 stellt eine Modifikation des Apparates dar. Das bewegliche Quecksilbergefäß ist ersetzt durch ein festes Gefäß /, in welches

das in der unteren Woulff'schen Flasche sich sammelnde Quecksilber durch comprimirte laft, welche durch k eintritt, hinaufgepresst wird. Der Hahn i gestattet den Druck, wenn bothig durch Verbindung mit der Atmosphäre zu beseitigen. Der Hahn i regulirt den Zufuss des Quecksilbers zum Barometerrohr in den Abfluss desselben. Das Barometerrohr in, welches die zu untersuchende Flussigkeit enthält, ist von einem weiteren Rohr umgeben, durch welches Dampf, warmes Wasser, heißes Od u. s. w. geleitet werden können, um die sewünschte Temperatur herstellen zu können.

Beide Apparate hatten den Nachtheil, dass die Zerlegung und Reinigung mit Schwierig-

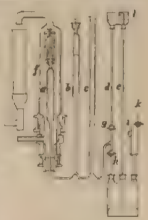


Fig. 401.

betten verbunden war. Ich änderte deshalb die Methode entsprechend der von Magnus, Wüllner u. A. benutzten ab, indem ich Fig. 102)

Manometer B und Barometer C von dem eigentlichen Apparat trennte nad damit nur durch das Rohr l in Verbindung brachte. Mit Hülfe der Recipienten E und F mit comprimiter und verdünnter Luft und der bereits auf I. Seite 287 beschriebenen Hahneombination wurde der Druck im Rohre l so regulirt, dass das Quecksilber in beiden Schenkeln des Versuchsrohres A gleich hoch stand. Dann gab der Stand des Barometers oder bei hoheren Tensionen, des

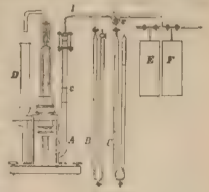
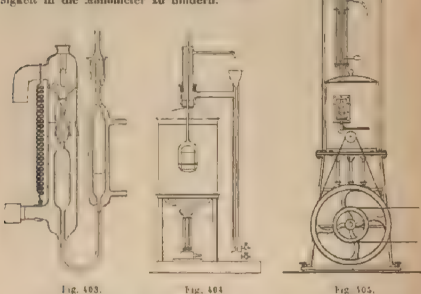


Fig. 402.

Manometers direkt die Dampfspannung. Bei dieser Anordnung war offenbar das Quecksilber in dem Versuchsrohr ganz überflüssig, weshalb ich denn dasselbe sehließlich ganz beseitigte und um nicht zu viel von der zu untersuchenden Flüssigkeit anweuden zu müssen, dem Versuchsrohre die Form Fig. 103 gab, d. h. den unteren Theil desselben capitlar gestaltete. Das umhüllende Rohr des linken Schenkels zum Durchgang der warmen Flüssigkeit wurde ans zwei mit einander verschliffenen und durch eine Feder zusammengehaltenen Stücken gebildet, welche gleichzeitig die Verschlusskappe und den Glasstopsel am Ende des Versuchsrohres fest andrückten. Die obere Halfte des Rohres enthielt außerdem

das Gefäß eines Thermometers. Der rechte Schenkel wurde mit einem Kühler umgeben, um ein Uebertreten von Dampfen der Flüssigkeit in die Manometer zu bindern.



Eine veränderte Anordnung dieses Apparates zeigt Fig. 104. Hier ist der geschlossene Schenkel des Versuchsrohres einfach eine kleine Glasglocke, welche in dem unten kolbenartig erweiterten Theile des offenen Schenkels frei steht, und beide betinden sich in einem gewöhnlichen Flüssigkeitshade. Nur der aus diesem herausragende Theil des offenen Schenkels ist mit einem Kühlrohr umgeben, welches von dem doppelwandigen Rohre gleichzeitig getragen und mit einem Wasserstrom versehen wird. Die Fig. 105 zeigt denselben Apparat nochmals in veränderter Form. Zur Gonstanthaltung höherer Temperaturen wurde das Versuchsrohr, wie Fig. 106 andeutet, von einem weiteren oben mit Ausflüss versehenen Glasrohr umgeben, in welches von unten flüssiges Paraffin in continuirlichem Strome eingeleitet wurde. Die dazu

nothige kleine Centrifugalpumpe befand sich in dem das flüssige Paraffin enthaltenden Behalter selbst. Fig. 405 und nur die Axe derselben durch-

drang die Wand des Behälters, um Uebertragung der Bewegung von einem kleinen Gasmotor zu ermöglichen. Das Versuchsrohr war nicht, wie die Figur der Einfachheit halber zeigt, direkt an den Kühler angesetzt, sondern vermittelst eines durch Federn und Schrauben zusammengehaltenen Schliffes, so dass man es leicht ablösen und mit Substanz beschicken konnte. Der zu untersuchende Korper wird also bei dieser Anordnung, mag er fest oder unssig sein, ohne weitere Vorsicht in den Hals des Kolbens wie ich das Versuchsrohr kurz bezeichnen will eingefüllt, so dass also zunächst die kleine tilieke im Innern des Kolbens noch mit Luft erfüllt ist. Wird nun bis zu dem gewünschten Temperaturgrade erhitzt ibei ursprünglich festen Körpern natürlich über den Schmelzpunkt' und wird

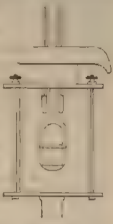


Fig. 406.

pern natürlich über den Schmelzpunkt' und wird dann fernerhin evacurt, so beginnt, sobald der Druck des gesättigten Dampfes erreicht ist, die Hüssigkeit zu sieden, d. h. es entweicht aus der Oeffnung der blecke in gleichmäßiger Folge eine Blase nach der andern und die aufstegenden Dampfe verdichten sich in dem Kühler und fließen wieder is den Kolben zurück.

Sehr rasch nehmen nun diese Blasen sämmtliche Luft mit sich fort and bei Wiedervergrößerung des Druckes verschwindet mit einemmale die gesammte Dampfmasse ohne Hinterlassung der kleinsten Blase. Es gelang also solcherart auf hochst einfache Weise, die Flüssigkeit weit vollstandiger von Gasen zu befreien als bei den früher beschriebenen Methoden, bei welchen es nöthig war, die angesammelte Luft durch Definung des Verschlusses des Versuchsrohres von Zeit zu Zeit austreten zu lassen, eine bei der Complicirtheit dieses Verschlusses ungemein zeitraubende Arbeit.

Nachdem die Flüssigkeit einige Zeit im Sieden erhalten wurde, wird der Druck im Apparate soweit verstärkt, dass die Flüssigkeit innerhalb und außerhalb der Glocke gleich hoch steht und alsdann der Stand des Nanometers abgelesen.

Die Anordnung des einen Schenkels im andern ist natürlich nicht prinzipiell nöthig, man könnte ebensogut die früher benutzte Form des U-Rohres beibehalten, es schien mir aber die Beweglichkeit der Glocke von gewissem Vortheil zu sein, indem, falls Ueberhitzung eingetreten ist, dieselbe durch Eeschütterung des Apparates in Folge der Reibung der Glocke an der inneren Kolbenwandung leichter beseitigt werden kann. In der Ihat wurden in Folge der außerordentlich sorgfältigen Austreibung der Luft sehr hohe Ueberhitzungszustande erhalten und nicht selten wurde dann bei eintretendem Sieden das ganze Versuchsrohr oder wenigstens die Glocke im Innern zertrümmert.

In Folge dieser schwer zu beseitigenden Siedeverzüge habe ich später die Anordnung des geschlossenen Schenkels innerhalb des offenen wieder verlassen, da bei Anordnung der Schenkel neben einander solche sehr leicht zu beseitigen sind, indem man den geschlossenen Schenkel unt einem heißen Glasstab oder einer kleinen Flamme berührt. existirt für jede Flüssigkeit eine Temperatur, über welche hinaus Siedeverzüge unmöglich sind. Würde die ganze Masse auf diese Temperatur erlatzt, so wurde Explosion eintreten, erhitzt man aber, wie erwähnt, nur eine kleine Stelle, so tritt nur dort eine kleine Blase auf und der Siedeverzug ist beseitigt. Zuweilen habe ich, um hierbei den Apparat nicht aus dem Bade herausbehen zu müssen, eine über die Oberfläche des Bades hervorragende capillare Verlängerung angebracht, welche gewohnlich mit Flüssigkeit gefüllt blieb, also unschädlich war, und bei eingetretenem Siedeverzug nur mit einem heißen Glasstabe berührt zu werden brauchte, um alsbald das Sieden einzuleiten. Dieselbe ist auch beim Reinigen des Apparates von Vortheil, da man nach Abbrechen der Spitze denselben leicht ausspülen kann.

Bei den Versuchen zeigt sich recht auffaltend der Einfluss der absorbirten Luft. Es ist gerødezu unmöglich, dieselbe völlig zu beseitigen. Man bemerkt deutlich, dass mit fortgesetztem Kochenlassen der Flüssigkeit in dem U-Rohr die Fahigkeit. Siedeverzuge zu zeigen, zunimmt, doch crreicht man schließlich eine Grenze, indem offenbar bei der Verdichtung des in dem Ruckflusskühler sieh verdichtenden Dampfes chensoviel Luft wieder absorbirt und der Flüssigkeit zugeführt wird, als in Folge der Diffusion der Luft in die Dampfblasen beim Kochen entweicht. Es scheint auch, dass die Absorptionsfähigkeit von Flüssigkeiten für Gase wesentlich davon abhängig ist, wie viel Gas sich bereits in der Flüssigkeit gelost befindet. In meiner früheren Arbeit sprach ich dies in folgender Weise aus (S. 81 ... Es mussen somit die Gase anfanglich bis zu einer gewissen Grenze mit außerster Rapidität von Flüssigkeiten absorbirt werden und erst von einem bestimmten Concentrationsgrade an in geringerem Malle. Dies zeigt sich darin, dass die Dampfspannung, nicht wie die Theorie verlangt constant, sondern vom relativen Volumen abhangig ist, namlich so, dass sie beim Verkleinern des Dampfraumes steigt, selbst dann, wenn sich schließlich aller Dampf ohne eine Luftblase thing zu lassen verdichtet. Es ist also auzunehmen, dass, so lange die Dampfblase groß, also die Luft vorzugsweise in ihr, nur wenig in der Flüssigkeit enthalten ist, eine Volumverminderung nur geringen Enfluss hat, indem dann die Luft ebenso leicht wie der Dampf von der Flussigkeit aufgenommen wird, d. b. ohne dass der Partjaldruck derselben merklich zunimmt. Ist dagegen die Dampfblase bereits sehr klein, also die Luft größtentheils in der Flüssigkeit vorhanden, so wurd one weitere Volumverminderung auf erheblichen Widerstand stoßen, da nuomehr die Luft schwieriger von der Flüssigkeit aufgenommen wird als anfanglich. Die Luft wird also nunmehr nahezu dem Mariotte'schen Gesetze entsprechend eine Vergroßerung der Dampfspannung bewirken. während wir sie bei großem Dampfvolumen als nicht vorhanden be-Bei großer Verdunnung der über einer Flüssigkeit beundlichen Luft brächte also eine relativ große Volumverminderung teine merkliche Zunahme des Druckes bervor. Bei der Berechnung hatte man auf diese Absorption der der Flüssigkeit beigemischten Gase Rücksicht zu nehmen. Für die Ausführung der Versuche ergieht sich die Argel, dass man beobachten soll, wenn das Dampfvolum relativ zur Ausdehnung der angrenzenden Flüssigkeitsschicht möglichst groß geworden ist ".

Durch gewisse Beobachtungen bei Sublimationen, welche auf eine büferenz der Dampfspannungen von fester und flüssiger Substanz bei zeicher Temperatur hinwiesen und die weiter unten besprochen werden, wurde ich veranlasst den Versuch zu machen, ob auch bei mikroskepisch kleinen Mengen von Substanz, also in Capillarrohren, Bestimmung der Dampftension möglich wäre. Wenn dies gelänge, so würden dadurch gleichzeitig noch verschiedene andere Vortheile erzielt, es wäre z. B. möglich, schon bei den kleinen Stoffmengen, wie sie bei Neudarstellung chemischer Verbindungen im Laboratorium zur Verfügung stehen, Tensionsbestimmungen auszuführen und dieselben bis zu ganz enorm beben Drucken und Temperaturen fortzuführen, wie es bei Anwendung gewöhnlicher Apparate überhaupt nicht möglich ist. Ueber die Einrichtung der Apparate vergleiche man das Kapitel über den kritischen Druck.

Die durch die Capillarwirkung bedingte Correktion kann mit dem gleichen Apparate nach dem in Bd. I pag. 287 auseinandergesetzten Verfahren ermittelt werden.

Bei Bestimmung der Dampfspannung in Capillarröhren ist fernerhin, wenigstens theoretisch, noch zu berücksichtigen, dass der Sättigungsdruck etwas, wenn auch nur unbedeutend, von der Form der Flüssigkeitsoberfläche abhängt, nämlich an concaven Flächen etwas kleiner, an convexen etwas großer ist als an ebenen.

Die Beziehung zwischen Capillarität und Dampftension wurde zuerst

[.] Vergl auch Wullner und Grotraan, Wiedem Ann. 11. 845, 4880.

von W. Thomson*) nachgewiesen. Denkt man sich in Wasser, über welchem eine Atmosphäre von Wasserdampf lagert, eine Capitlarrohre eingestellt, in welcher das Wasser his zur entsprechenden liöhe aufsteigt, so ist der Druck der Dampfatmosphäre auf die concave Fläche im Capitlarrohr kleiner, als der auf die tiefer liegende ehene Wasserfläche außen, und zwar um den Druck einer Dampfsäule von der Höhe der Flüssigkeitssäule im Capitlarrohr. Ist nun der außere Druck gerade der Sättigungsdruck, so ist der Dampf über der concaven Obertläche hiernach minder gespannt und man kann fragen, ob er nichtsdestoweniger in Bezug auf diese Flüssigkeitsoberfläche gesättigt oder, wie man vermuthen könnte, ungesättigt ist.

Wäre letzteres der Falt, so würde im Capillarrohr die Flüssigkeit fortdauernd verdampfen und die verschwundene Flüssigkeit durch nachsteigende Mengen alsbald wieder ersetzt werden. Es würde somit eine continuirliche Strömung, eine Art perpetuum mobile entstehen, da der neugebildete Dampf sich außen wieder verdichten und die Flüssigkeit ergänzen würde. Dies ist nach dem zweiten Hauptsatze der mechanischen Wärmetheorie unmöglich, da die Strömung auf Kosten von Wärme, welche der Umgebung entzogen wird, zu Stande kame.

Durch eine andere Betrachtung gelangte Warburg 1886) später zu dem gleichen Resultate.

Man denke eine gewisse Wassermenge in Dampf übergeführt und den Dampf in Form zahlreicher kleiner Wassertröpfehen wieder verdichtet. Man hat nun potentielle Energie gewonnen, denn die kleinen Wassertröpfchen können, indem sie wieder zu einer Wassermenge zusammentließen, durch ihre Obertlächenspannung Arbeit leisten und dieser Gewinn an Oberflachenenergie muss also nach dem ersten Hauptsatze der mechanischen Warmetheorie aquivalent sein einem l'eberschuss der Verdampfungswärme der vereinigten Wassermasse über die der isolitten Tropschen, denn dieser Ueberschuss wurde bei der Condensation des Dampfes zu Tröpfehen scheinbar verloren. Zunächst würde also bewiesen sein, dass die Verdampfungswarme der isolirten Tropfehen kleiner ist, als die der vereinigten Masse und hieraus lässt sich weiter auf großere Dampstension schließen. Die Rechnung führt dabei zu demselben Ausdruck, zu welchem auch W. Thomson gelangt ist. R v. Helmholtz (1886) bat bald nachdem Warburg seine Resultate publicirt hatte (1885) äbnliche Deduktionen veröffentlicht. Bezüglich des Näberen sei auf die Originale verwiesen.

Aehnliche Betrachtungen hat auch P. Duhem ** augestellt.

^{*} Phil Mag. 42, 1, 448, 4874, aus Proc. Roy. Soc. Edinb. 4869-70.

[&]quot; Compt. rend 102, 1548, 1886.

Kolaček (1886 zeigte später, dass die Resultate von W. Thomson und Warhung sich vollkommen allgemein auf Grund rein mechanischer Satze ohne Zuhülfenahme von Capillaren oder Flüssigkeitskugeln ableiten lassen.

Bei mikroskopischer Beobachtung der Destillation bemerkt man haufig, dass die Nahe großer condensirter Tropfen von kleinen Tröpfehen frei bleibt. Zum Theil dürfte diese Erscheinung vielleicht auf das durch die Differenz der Dampftensionen bedingte Bestreben der großen Tropfen, die kleinen aufzuzehren, zurückzusübren sein, indess sind andere Faktoren dabei in hoherem Maße in Betracht zu ziehen, namentlich die wechselnde Temperatur und die Gegenwart von Lust im Dampse.

b) Siedeverzüge.

Ebenso wie Gaslosungen in übersättigten Zustand versetzt werden kannen, ist dies auch bei der Losung der dampfformigen in der flüssigen Modifikation eines Korpers der Fall, wenn unsere Anschauungen nehtig sind es ist eine Uebersättigung an Dampf möglich und dieser Zustand entspricht dem, was man gewöhnlich einen Siedeverzug nennt.

Bereits vor vielen Jahren hatte man erkannt, dass, je reiner Gefaßwandung und Flüssigkeit sind, um so mehr die Temperatur über den Siedepunkt gesteigert werden kann, um so starker der Siedeverzug ist.

Die altesten Versuche über Siedeverzüge dürsten diejenigen von Watt und Southern sein. Acharde machte zuerst auf den Einfluss der Gefaßwände aufmerksom. Hierauf folgten die Arbeiten von Gay-Lussac (1812), Rudberg 1837, Marcet 1842) und Magnus (1844). Beobachtungen über sehr starke Siedeverzüge wurden mitgetheilt von Bostok. Donny 1846, Dufour (1861, 1861 und 1865), Grove 1863), Gernez 1866 und 1867 und Tomlinson 1867.

Schon De luc 1772 hatte beobachtet, dass Thermometer mit Wasser oder Alkohol gefüllt, wenn diese Flüssigkeiten luftfrei waren, weit über den Siedepunkt derselben erhitzt werden konnten. Er glaubte dies dadurch erklaren zu können, dass die Dampfbildung in der Kugel durch den Druck der überstehenden Flüssigkeitssäule gehindert wurde und merkwürdigerweise hat diese Erklärung noch im Jahre 1848 einen Vertheidiger gefunden (Louyet). Auch Faraday hat sich mit der Erscheinung beschaftigt und einen Versuch angegeben, der sie sehr aufallend zur Anschauung bringt. Nach Krebs 1871 wird dieser Versuch am besten in folgender Weise ausgeführt. Man lässt möglichst gut ausgekochtes Wasser in einem Becherglase gefrieren, schlägt aus der

[&]quot; Schweigger's Journ, f Chemie u Phys. 27, 27.

Eismasse ein kleines Stückehen heraus, bringt dies in ein wohlgereinigtes Probirröhreben, übergießt es mit Terpentinol und erhitzt in einem Oelbade. Die Temperatur kann bis 120° getrieben werden, ohne dass Sieden eintritt, dann aber erfolgt eine Explosion.

Dufour 1864) konnte Wassertropfen in Leinöl von 105° bis 110° langsam untersinken lassen, ohne dass sie zum Sieden kamen, erst heim Auftreffen auf den Boden des Gefaßes erfolgte unter Zurückstoßung des Tropfens heltige Dampfbildung. In einer Mischung von Nelkenöl mit Leinol von gleichem spezifischen Gewicht wie Wasser konnten die Tropfen selbst bei 170° längere Zeit schwebend erhalten werden. Ebenso erlitten Chloroformtropfen in einer Chlorzinklösung Siedeverzüge um 30° bis 10°. Berührung mit irgend einem lufthaltigen, insbesondere porösen Körper veranlasst aber sofort heftiges Aufkochen. Merkwürdig ist, dass wie Chadbourne beobachtete, überhitztes Wasser selbst durch Emwerfen von trockenem Eis d. h. die mit dem Eise eingebrachten Luftblasen zu heftigem Aufkochen veranlasst wird. Die Abkühlung durch das Eis erfolgt also nicht hinreichend rasch, um die Temperatur vor eintretender Dampfbildung in den höheren Schichten, in welche die Blaschen aufsteigen, unter die Siedetemperatur herunter zu drücken.

Wird eine überhitzte Flüssigkeit längere Zeit hindurch auf einer den Siedepunkt beträchtlich übersteigenden Temperatur gehalten, so erfolgt schließlich das explosive Aufkochen ganz von selbst, ohne dass es nöthig wäre, Luft einzubringen. Der Vorgang hat eine gewisse Aehnlichkeit mit dem plötzlichen Auslösen des Schlagwerks einer Uhr und scheint auf Vorgänge in der anscheinend durchaus ruhenden und unveränderlichen Flüssigkeit hinzuweisen, die sich unserer Wahrnehmung völlig entziehen.

Bei mikroskopischen Versuchen ist die Erscheinung oft recht lästig. Man muss z. B. zur Erzielung guter Krystalle eine Lüsung der betreffenden Substanz möglichst hoch erhitzen. Der Tropfen wird auf einen reinen Objektträger gebracht, mit einem gleichfalls gut gereinigten flachen Uhrglas, die eoneave Seite nach oben bedeckt, und über einem kleinen Flammehen auf einem Drahtnetz bis zum Sieden erhitzt. Nachdem der Tropfen einige Zeit gekocht, erfolgt das Sieden immer schwieriger und schließlich unter heftigem Stoßen. Legen wir nun das Präparat zur Abkühlung beiseite, so fliegt oft noch nach mehreren Sekunden ganz plötzlich unter lebhaftem Knall das als Deckglas dienende Uhrglas weit in die Höhe und die Flüssigkeit hat sieh verflüchtigt.

In manchen Fallen kann durch Reihen, abnlich wie bei übersättigten Lösungen. Blasenbildung eingeleitet werden. Schröder bemerkt hierüber: »Es giebt meinen bisherigen Erfahrungen zufolge keine übersättigte und keine überhitzte Flüssigkeit, in welcher nicht bei hiereichend barten Kurper Gas- oder Dampfentwicklung hervorzubringen wäre. Getindes Reiben der erhitzten Bodenfläche des Glasgefäßes mit einem
blasstabe ist in manchen Fällen, z. B. in verdünnter Kochsalzlösung hei
102°, in kalt gesättigter bei 104° die Quelle einer so energischen Luftand Dampfblasenentwicklung, dass diese eine weithin sichtbare auffallende
brecheinung bildet. Adhäriren in einer übersättigten Gaslösung die Gasblasen an der Gefaßwand, so tritt jede fleibungslinie sofort oder in
turzer Zeit als Blasenbnie sichtbar hervor. In concentrirtem Glycerin
wird bei 125° jede Reibungslinie der erhitzten Bodenfläche durch einen
Glasstab als eine Dampfblasenlinie von beträchtlicher Größe sichtbar;
ebenso bilden die Aetherdampfblasen einer Gollodionlösung, welche im
Wasserbad erwarmt wird, bei 38° bis 40° an jeder noch so schwach
gerieben en Stelle der erwarmten Gefäßwand eine Dampfblasenlinie.

Dass das Reiben indess nicht direkt einwirkt, sondern nur durch Vergeberung vorhandener Luftblasen, zeigen Beobachtungen von Gernez 1875–1876 und 1878), dass namtich selbst die Explosion einer Glasturane in einer überhitzten Flüssigkeit kein Sieden hervorruft, wenn die blastbrane vollkommen in die Flüssigkeit eingetaucht und vollig luftfrei war.

Meist gerathen Flüssigkeiten, die anfänglich in Folge genügenden Luftgehalts ruhig und regelmaßig siedeten, bei fortgesetztem Kochen, in dem Maße, wie die Luft allmahlich ausgetrieben wird, in Lebersättigungstustand. Andere entwickeln im Gegentheil immer neue Blasen und lebersättigung ist ganz unmöglich. Vermuthlich tritt in den letzteren billen zugleich eine Zersetzung des Körpers ein, welche mit Abspaltung eines Gases verbunden ist. Schröder (1869 betrachtet als Ursache die Lauflarität.

Benetzt eine Flüssigkeit das Glas viel leichter, als es das Wasser hut, so werden an der Bodenfläche niemals Bläschen sichtbar; dies ist z.B. in Weingeist der Fall. In Glycerin dagegen und ebenso auch in Collodionlösung bleiben die Blasen bis zur Kochhitze in beträchtlicher Größe an der erwärmten Bodenfläche des Glasgefäßes adhäriren und selbst der in der überhitzten Flüssigkeit sich entwickelnde Dampf bleibt in Blasen un auffallender Größe an der Bodenfläche haften

Dufour (1863) setzte eine mit Wasser gefüllte Retorte, in welche Platindrähte als Elektroden eingesetzt waren, unter Zwischenschaltung einer Vorlage (besser als ein Rückflusskühler mit einer Luftpumpe in Verbindung und beseitigte so durch Kochen im Vacuum moglichst sorgfältig die Luft aus dem Wasser. Wurde dasselbe nun nach dem Erkalten von neuem erhitzt, so konnte ein Siedeverzug um 6 bis 8 Grade erzeugt werden. Wurde nun aber ein elektrischer Stromkreis, in welchen die

Elektroden eingeschaltet waren, geschlossen, so dass sich Gasbläschen an den Platindrähten bildeten, so erfolgte momentan stürmisches Aufkochen.

Sehr interessant sind die neuesten Versuche von R. v. Helmholtz (1887), den Eintritt der Elektrolyse nach der Fähigkeit Siedeverzüge aufzuheben (cf. oben pag. 119 zu beurtheilen. Bei 10 mm Wasserdruck ergab sich die nöthige elektromotorische Kraft = 1,63 und 1,64 Volts, bei 712 mm Quecksilberdruck = 1,77 Volts.

7. Condensation.

a) Dunstkörperchen.

Wird ein Dampf unter den Siedepunkt abgekühlt oder der Feuchtigkeitsgehalt der Luft auf irgend eine Weise über das der betreffenden Temperatur entsprechende Maximum erhöht, z. B. durch rasche Verdünnung, welche in Folge des negativen Werthes der sogenannten spezifischen Wärme des gesättigten Wasserdampfes Uebersättigung hervorrufen muss, so tritt im Allgemeinen Condensation ein, d. b. der Ueberschuss an Feuchtigkeit gelangt, ähnlich wie der Salzüberschuss einer übersättigten Salzüsung, in Form eines mehr oder minder feinzertheilten Niederschlags, als Nebel, zur Ausscheidung.

Gleiches gilt, wenn die Uebersattigung z.B. durch chemische Vereinigung zweier Gase hervorgerufen wird, wie etwa bei den bereits oben pag. 6) erwahnten Verbindungen von Salzsaure mit Dimethyl- und Triothylamin.

Eine höchst merkwürdige Erscheinung zeigt sich bei einem Gemenge von ungefähr gleichen Raumtheilen Phosphorwasserstoff und Stickoxyd. Wird das Gemisch in eine durch Wasser abgesperrte Probirröhre gefüllt und sich selbst überlassen, so sieht man erst nach einigen Stunden plötzlich dichte Nebel entstehen, während gleichzeitig das Volum sich vermindert.

Nach van t'Hoff* tritt die Erscheinung nur in dieser Weise ein, wenn die angewandten Gase vollig luftfrei waren, und sie ist dadurch bedingt, dass durch das als Absperrffussigkeit dienende Wasser allmahlich Luft in das Gasgemisch hinein diffundirt und erst bei bestimmtem Luftgehalte die Beaktion moglich wird.

Die Form, in welcher sich ein flüssiger Körper aus einem Gase ausscheidet, ist, ebenso wie bei der Ausscheidung aus einem flüssigen, die Tropfenform.

Frankenheim (1836) bemerkt hierüber-

^{*} Dynamique chimique pag 82, 1881.

· Der Wasserdunst besteht aus Kügelchen, welche entstehen, wenn ome leuchte Luft sich mit einer kalteren vermischt. Man nimmt zwar gewohnlich an, dass der Dunst aus Bläschen bestehe, aber ohne geangenden Grund. Wenn man mit einer einfachen Handlupe einige Blaschen in dem Dunste sehen kann, so sind diese nicht mit der Hauptmasse des Dugstes zu verwechseln. Dieser besteht aus Theilehen, die man mit der Lupe kaum erkennen kann, und sich dem größten Theile nach wahrscheinlich auch den Mikroskopen entziehen würden. Die Blaschen aber sind weit größer, haben eine von der Dunstmasse ganz verschiedene Bewegung, und senken sich bald wieder herab, so dass man sie auf dem Wasser schwimmen schen kann. Sie rübren von den Luft-Mischen her, welche durch das Wasser aufsteigen, etwas Wasser mit son fortreißen und dabei Blaschen bilden müssen. Die Hypothese der Marchen ist sehr alt, sie ist sehon im siebzehnten Jahrhunderte von De la fire und anderen vertheidigt worden, und verdankt ihren Ursprung wahrscheinlich dem Wunsche, das Aufsteigen des Dunstes und das Schweben der Wolken zu erklären Hierbei hat man sich, wie gar nicht ellen in der Physik, um eine kleine Schwierigkeit zu vermeiden, in me großere gestürzt, und die Frage, wie denn Blaschen entstehen Manen, ganz ignorist. Mit demselben Rechte, wie im Wasser, müsste man auch in den übrigen Dunsten, z. B. den von Jod, Schwefel etc., Blaschen annehmen.«

Obschon nun heute als sicher gelten kann, dass Nebelbläschen nicht etistren, vielmehr nur Tröpfchen, erscheint es doch von interesse, einen Ruckblick auf die darüber geführte Polemik zu werfen, zumal da sich die bervorragendsten Gelehrten daran betheiligt und meist sich zu Gunsten der Blaschenhypothese ausgesprochen haben, welche deshalb auch beute noch in sehr vielen Büchern als die richtige angenommen wird.

Die ersten Aufange der Bläschentheorie verlieren sich bis in langst rergangene Zeiten. Vermuthlich hat die Erfahrung, dass Seifenblasen n Folge ihres Inhalts an warmer weil aus den Lungen kommender Luft das Bestreben hahen, in die Hohe zu steigen, den Anstoss dazu gegehen.

Ich gehe die folgenden Citate im Wesentlichen nach Kober*.

Erasmus Francisci ** sagt »Die Dünste steigen, bis sie der Luft an Gewicht gleich werden. Die rechte Hauptursache aber, bedünkt mich, hange von der natürlichen Warme und Porosität oder Lockerheit ihrer Materia, namlich der Dünste, ab. Maßen auch Albertus Linnemanus, weiland Professor Matheseos zu königsberg in Preußen, sagt, weil ihre Substanz löchericht ist und viele Hohlen hat, «

Pogg, Ann. 144, 395, 1872.
 Per Luftkreis Nurnberg 1680.

Halley* suchte sich den Inhalt der Nebelbläschen an warmer Luft zu erklären durch das Freiwerden der mit dem Wasserdampf gemengten Luft, welche bei der Condensation in Bläschen frei wird, ebenso wie Gase aus übersättigten Losungen und durch die Condensationswärme so ausgedehnt werden, zut tota bulla sit specifice levior ausge externo.

Leibnitz**, bei dem überhaupt die Blasen eine große Rolle spielen. Bußert sich folgendermaßen

«Principio ex fluidi aestuatione et fusione per lucem seu calorem ortae sunt bullae innumerabiles . . . Nam quoties subtilia perrumpere per densa conantur, formantur densa in caras quasdam bullas . . . Idem ex officinis vitrariis constat . . . Hac jam bullae sunt semina rerum Tota aqua innumerabilium bullarum congeries, aer nil nisi aqua subtilis est.

Wolff** meint *Ich konnte erweisen, dass die wenige Luft in den Bläselein der Dünste so sehr ausgebreitet sei* namtich durch die Wärme, die das Verdunsten bewirkt: *als erfordert wird, sie von leichterer Art zu machen, dass die ganzen Dünste leichter sind als die Luft, darinnen sie aufsteigen. Allein da man siehet dass sie in der That so leichte sind * u. s. w.

Ganz richtig vergleicht dogegen Descartes das Aufsteigen des Nebels mit dem Aufwirbeln des Stanbes beim Marsche auf einer stanbigen Straße und auch Leibnitz giebt dies wenigstens als moglich zu.

*Fieri potest, ut vapores... in aére suspensi maneant, co modo quo pulvisculi in aère sustinentur, quia aèr, ut omne fluidum, ut vi aliqua quantulacunque opus sit ad perrumpendum... idem ergo bullulis guttisque admodum exiguis contingit. Sed si plures guttulae concurrunt.... et quia superficies crescunt tantum ut quadrata, pondera autem ut cubi diametrorum... u. s. v

Klarer noch bespricht die Sache Hamberger; Er sagt nämlich über die Seifenblasen: Experientia et ratio monstrant, tales vesiculas aëre adhuc esse specifice graviores, semper enim in aëre tranquille descendunt. Und weiter, wo von den Dunstblaschen die Rede ist. Concedo quidem, corpus, cujus cavum igne foret repletum, crusta vero ex aqueis constaret particulis fore aëre levius, aut nego, tale corpus physice generari posse .

Auch Desanguliers der Schreibt der Warme und daher großeren Elasticität der aus der Lunge in die Seifenblasen getriebenen Luft das Aufsteigen zu und bestreitet die Existenz von Dunstbläschen. Am er-

^{*} Physica pag. 635 u. 148 ** Physica generalis 11-13

^{***} Nutzitche Versuche II. § 84.

¹ Elementa physica Jenne 1750 Ed IV, \$ 177 Sch Lu II

[😤] Cours de physique exper - traduit de l'Anglais, Paris 1751 T. II A.

schopfendsten beleuchtet jedoch Georg Wolffgang Kraft diese Grunde, die sich gegen Halley und Leibnitz geltend machen lassen. . . .

Berger 1863 bemerkt: "Hat man dagegen mit Kratzenstein "") the Luft in einem Gefalle *** verdichtet und lasst sie alsdann ausströmen oder verdungt man nicht verdichtete Luft, so entstehen viele Dunstkorperchen, die aber alle niederfallen, so dass sie nach Sekunden verschwunden sind. Ist die Temperatur des kaffees, wie vorausgesetzt, ucht hoher oder gar niedriger als die über ihm, so verweilen dieselben meht einen Augenblick auf seiner Oberfläche, soudern verschwinden, sobald sie auf ihr angekommen sind. Schr leicht kann man diese Erspeinung in dem Heronsball beobachten. Wenn man ihn, nachdem man die Luft in demselben verdichtet hat, gegen die Sonne hält, so sieht man be Korperchen niederfallen, so lange die Flüssigkeit aus demselben stromt, ... Zur Bildung eines längere Zeit fortbestehenden - nicht fallenden - Nehels ist nothwendig, dass eine hinreichend gestittigte lustmasse eine niedrigere Temperatur habe, als der Boden unter ihr. Alle Beobachtungen bestatigen dies auch wirklich. Eine viel geringere ils die üben angegebene Differenz von 1° C mag übrigens hinreichen, un jene Nebel im Freien zu bilden, die man erst beim Durchschauen großer Massen bemerkt.

Die Dunstkorperchen bewegen sich gewohnlich ohne irgend eine merkliche Ordnung lebhaft durcheinander. Kühlt man aber den Boden des umgekehrten Kochfläschchens nur auf einer Seite ab, so sieht man bald Regelmaßigkeit eintreten, sie strömen nun auf der abgekühlten Seite neder, indem sie dichter und dicker zu werden pflegen; auf der andern seite steigen sie empor, immer kleiner und lichter werdend. Man sieht ferner, wie sie auf diesem Wege nach oben theilweise in den kälteren strom hinüther wirbeln und daselbst verschwinden . . . Die Dunst-torperchen werden also im kalten Strom gebildet und durch denselben abwärts geführt, durch den warmen emporgerissen und aufgelöst.

Von einem Schweben, als einem ruhigen Verharren in der Luft kann also nicht die Rede sein. Wir haben entweder ein Herabsinken und Niederschlagen in ruhiger, oder ein Wiederaufsteigen und Auftüsen in durch Temperaturdifferenz bewegter Luft, nirgends aber Ruhe oder bortbestehen. Es ist sonach auch weder möglich noch nothwendig, dass die Korperchen, um in der Luft aufzusteigen, spezifisch leichter seien als diese, dass also die Ausdehnung einer eingeschlossenen Materie oder einer umschließenden Atmosphäre merklich dazu beitrage. . . Die seltsamen Figuren, die man auf der Oberflache einer gefärbten heißen

^{*} De vaporum et halituum generatione et elevatione. Tubingae 1743,

^{**} Aufsteigen der Dunste, § 22-27.

Welches schwarzen kaffee enthält.

Flüssigkeit sieht, entstehen durch den ab- und aufsteigenden Strom. Bei aufmerksamer Beobachtung sieht man die Dunstkorperchen — namentlich bei nicht zu hoher Temperatur derselben — sieh mit ersterem auf ihr niederlassen, auf ihr hinrollen und sieh entweder rasch, häutig in Wirbeln, erheben, oder in dicken Banken, die jedoch bestandig in Bewegung bleiben, anlagern. Letztere werden dann zeitweilig der Breite nach langsam weggenommen oder aber der Länge nach plötzlich wie weggeschaufelt; und hierdurch entstehen hauptsächlich die dunstfreien Stellen, die die ganze Oberflache wie ein Netz durchziehen.

Dass man nun trotz dieser einleuchtenden Begründung der verschiedenen Natur der Steigkraft von Nebeltheilehen und Seifenblasen so lange an der Blaschentheorie festhielt, hatte zunächst den weiteren Grund, dass Autoritäten, wie Saussure, Berzelius, Fresnel, Mitscherlich und andere sich mehr oder weniger klar dahin aussprachen, dass es ihnen gelungen sei, die Blaschen wirklich zu sehen.

Saussure* hat die Nebel auf den Alpen mit dem Mikroskope vor einer dunklen Schildpattslache beobachtet. Er sagt darüber alst die Wolke dick, so darf ich nicht lange warten, ich sehe die runden und weißen Theilehen vorbeisahren, einige so sehnell, wie der Blitz, andere langsamer, einige wollen über die Schildpattsläche weg, andere stoßen schief an dieselbe und springen davon ab, wie ein Ball an der Mauer.... Man sieht auch, wie sieh kleine Wassertröpsehen auf diese Fläche setzen, die man an ihrem sich weren Gange und ihrer Durch sichtigkeit leicht erkennen kann ... Auch sieht man sie mit bloßen Auge in der Luft sehwimmen und so leicht dalundliegen, dass man wohl einsieht, sie müssen inwendig leer sein, e

Wolff** beobachtet durch das Mikroskop den Dampf des kochenden Wassers im Sonnenstrable im dunklen Zimmer und auf einer Tasse mit schwarzem heißem Kaffee in der Sonne "So wird man sehen, dass die Dünste rund sind und weiß aussehen. Es ist aber aus dem Jäschte des braunen Bieres bekannt, dass er dadurch weiß aussieht, weil er aus kleinen Bläschen besteht.

Kratzenstein und Saussure wiederholten diese Versuche und glaubten sie vollstandig bestatigen zu können.

Cornelius*** bemerkt über die Dunstkörperchen, die dem schwarzen Kaffee entströmen. Man sieht mit freiem Auge größere und kleinere einzeln schwebende Bläschen, die zum Theil ein buntes Farbenspiel gewähren, wahrend andere als weißliche Kügelchen erscheinen.

^{*} Hygrametrie \$ 306

^{**} Nutzhche Versuche u S W von Christian Wolffen, Halle 1788 + Aufl 1722 11. Th § 84.

^{***!} Meteorologie Halle 1863

Bereits Waller 1847) macht indess auf die Schwierigkeit aufmerksim, ein Tropfehen von einem Bläschen mikroskopisch zu unterscheiden,
namentlich wenn die Objekte nicht in Ruhe sind, sondern, wie die Dunsttorperchen, sich sehr lebhaft bewegen. Er versuchte deshalb die Condensation des Wasserdampfes auf einer Glastlache naher zu studiren,
was ihm aber nur gelang, wenn er dieselbe mit einer oligen oder horzigen
substanz überzog. Die korperchen waren stets Engelchen ohne gasformigen Inhalt und ihre Größe schwankte zwischen 0,001 und 0.02 m.

Kamtz fand durch mikroskopische Beobachtung die Größe der Dunstkorperchen zwischen 0.011 und 0.035 mm. George Dines (1880) bestimmte sie zu 0.016—0.127 mm. doch kommen die größeren nur in sehr dichtem Nebel vor. Bei leichtem Nebel war der Durchmesser stets unter 0.033 mm. Die Messung geschab beim Niederfollen der Tropfehen inf ein kleines tiefäß aus matt gewordenem Messing, welches mittelst durchgeleitetem Wasser genau auf dem Thaupunkt der Luft gehalten warde, so dass sieh die Tropfehen weder vergroßern noch verkleinern hannten.

Assmann 1885) fand auf ähnliche Weise unter Anwendung eines tewöhnlichen Objektträgers und schiefer Beleuchtung als Große der Dusskorperchen an der oberen Grenze einer Wolke auf dem Brocken Dell mm. 10 m tiefer herrschte die Große 0.02 mm vor. 20 m tiefer 0.03 mm. 50 m tiefer 0.035 mm. Spater, bei sinkender Temperatur, nahmen dieselben noch zu und als die Große 0.03 mm betrug, war der Vebel hereits so dicht, dass der Objektträger in kurzer Zeit völlig be netzt war und schließlich wurde das hallen der Tröpfehen als feiner liegen empfunden.

Soret 1885 construirte eine kleine Gaskammer, in welcher sich die durch plotzliche Expansion feuchter Luft entstehenden Dunstkügelchen mikroskopisch beobachten lassen.

Plateau (1872) suchte die Existenz von Bleschen durch einen direkten Versuch zu erweisen, indess mit negativem Erfolge.

Aus einer Arbeit des Herrn Duprez") weiß man, dass wenn ein Gefäß voll Wasser umgekehrt wird, mit der offenen Mündung nach unten, es zum Hängenbleiben des Wassers nicht nöthig ist, dass diese Mündung sehr eng sei. Herr Duprez hielt so das Wasser in einer lothrechten Röhre, die fast 20 mm inneren Durchmesser hatte.

Gesetzt nun, man bringe, wenn das Wasser solchergestalt mit einer freien, gegen den Boden gerichteten Oberfläche hangt, eine sehr kleine bohle Luftblase mit dieser Oberfläche in Bernhrung, so wird die darin enthaltene Luft durch den Druck ihrer Hülle sogleich in das Innere der

^{*} Mem. de | Acad 26, 1851 und 28, 1854

Flüssigkeit eindringen und sich vermoge ihrer spezifischen Leichtigkeit darin erheben. Dies habe ich auch durch einen Versuch bestätigt, ich nahm Wasserblasen von weniger als 1 mm Durchmesser.

Denken wir uns nun, dass aus einer gewissen Entfernung unterhalb der Oberfläche des aufgehängten Wassers ein Strom von siehtbarem Wasserdampf aufsteige. Wenn dieser Dampf aus Blaschen besteht, so wird jedes derselben, welches mit der flüssigen Oberfläche in Borührung kommt, eine mikroskopische Luftblase in das Wasser einführen, und die Gesammtheit dieser Bläschen wird in dem Wasser der Röhre eine Wolke bilden, die sich langsam erhebt und die Durchsichtigkeit trübt. Der Versuch zeigte dergleichen nicht, obschon das Wasser zuvor gut mit Luft gesättigt worden war und der Versuch über 1 2 Stunde fortgesetzt wurde.

In neuerer Zeit hat man die Bläschenbypothese weder wegen des Aufsteigens der Nebel, noch wegen der mikroskopischen Untersuchungsergebnisse aufrecht zu erhalten gesucht, sondern aus einem dritten Grunde, dem optischen Verhalten der Dunstkörperchen.

Bereits Kratzenstein" weist darauf hin, dass die Wassertheilehen der Dunstkörperchen "wegen der gleichen Kraft, womit sie unter sich zusammenhangen, in der Luft eine kugelrunde Gestalt erhalten" und folgert weiter, da sie, weil sie keinen Regenbogen bilden, keine Tröpfchen sein können, so müssen sie Blaschen sein.

Aehnlich schließt auch Bravais (1848): "Es ist nämlich unzweifelhaft, dass die nicht hohen Wolken, die Cumuli . . . Wasser im Bläschenzustand enthalten. Denn diese Wolken geben niemals zu einem Regenbogen Anlass und überdies, wenn sie vor der Sonnenscheibe vorübergehen, schwächen sie allmählich deren Licht und loschen es endlich ganz aus, ohne die Schärfe ihres Umrisses zu verletzen; dies könnte nicht mit vollen Tropfen geschehen, weil sie die Sonnenstrahlen zerstreuen würden."...

Man könnte nun allerdings einwenden, dass vielleicht die Kleinheit der Dunstkörperchen die Bildung des Regenbogens unmöglich mache, doch weist Bravais darauf hin, dass entsprechend die Anzahl der Dunstkörperchen größer sei und da die Wirkungen sich superponiren, vollkommene Compensation eintreten müsse.

Kober ist von dieser Erklärung wenig befriedigt. Er äußert sich darüber:

Aber der Regenbogen erscheint uns in vollem Glanze, auch mit dem Nebenbogen, selbst wenn wir durch ihn hindurch und unter ihm terrestrische Gegenstande deutlich erkennen, ja selbst der blaue Himmel ist neben und unter dem Regenbogen bisweilen so klar zu sehen, dass

^{*,} Ueber des Aufsteigen der Donste.

was kaum glauben möchte, dass die Luft fallende Tropfen enthalte, und dennoch zeigt der Bogen die Farben im lebhaftesten Glanze. Die forbigen Strablen, die von weiter rückwarts befindlichen Tropfen ausgehen, tonnen demnach die Erscheinung nicht wesentlich verstärken.

Da selbstverständlicher Weise das Licht unterwegs geschwacht wird und daher die von Tropfen ausgebenden Lichtstrahlen nicht auf prie Entiernung unserm Auge sichtbar bleiben können, ebensowenig wie das Licht sehr entfernter Sterne, so giebt es eine Grenze, über die maans wir keinen Regenbogen mehr wahrnehmen. Diese Grenze ist von der Größe der Tropfen abhangig: jo kleiner die Tropfen, desto eher und der Rogen unsichtbar und zwar in rasch wachsender Progression; der in künstlich feinzertheiltem Wasser entstandene Bogen ist nur auf wenige Schritte sichtbar. Der farbige Bogen, den kamtz Meteorologie 1)

A. Ain dieken Nebeln beobachteten, war höchstens 80 Meter entfernt. Den gewöhnlichen Regenbogen sehen wir auf eine Entfernung von die his 1600 Meter. Nach Bravais Ansicht mitssten wir ihn in jeder beilebigen, auch meilenweiten Entfernung wahrnehmen können.

Man muss sich wundern, dass Niemand untersucht hat, wie der Begenbogen durch die Großenverschiedenheit der Tropfen modificirt werde, wie insbesondere der feine Wasserstaub sich in dieser Hinsieht verhalte. Solchen Wasserstaub erhält man durch den einfachen Zerstaubungsapparat, der jetzt zum Bespritzen der Zimmerpflanzen gebräuchlich ist. Derselbe liefert gleichzeitig dreierlei Tropfen: erstens einzelne große, deutlich als Tropfen erkennbare, zweitens kleine, die anlangs durcheinauder wirbeln, bald aber parallel niederfallen, und drittens ganz feme, die nur nebelartige Wolken bilden und endlich eher zu steigen als zu fallen scheinen. In den Tropfehen der letzten Art sieht man selbst im doukeln Zimmer fast keine Spur eines Regenbogens; die zweite Art giebt einen Bogen blau und orange), der deutlich auf etwa 1 m Entferning sichtbar ist, weit deutlicher jedoch, wo die Tropfen parallel lallen, als da, wo sie sich unregelmäßig bewegen, während die einzelaen großen Tropfen mitten in dem matten Bogen der kleineren in lebhafter Farbe aufleuchten.

eWie soll man hiernach in den offenbar noch viel kleineren Tröpfehen, die sich aus dem Dampfe des kochflaschehens bilden, einen Resenbogen sehen? Dass auch die feinsten Tröpfehen des Wasserstaubes bedeutend großer sind, als die in der Luft sieh bildenden Dunstkörperchen, sieht man sofort unterm Mikroskop, wenn man die genannten Tropfehen auf ein Glasplättehen fallen lässt und zur Vergleichung auf dasselbe haucht.

Wie wenig indess die Physiker auch von der Beweiskraft dieser kober schen Experimente überzeugt waren, zeigt eine Bemerkung von Quincke zu dem Referate* über die Kober'sche Arbeit: Dem Berichterstatter Quincke) scheint dadurch der Nachweis geführt, dass die dritte Tropfenart des Zerstaubungsapparates Wasserbläschen waren, wie denn jede durch den befügen Luftstrom an der Röhrenmündung auseinander gerissene Wasserlamelle sich in eine hohle Wasserblase verwandeln muss**).**

Den in der Anmerkung erwähnten Versuch beschreibt Plateau (1864) mit folgenden Worten:

Mein Vater batte mir aufgetragen, eine Flussigkeit die zur Darstellung von Lamellen benutzt worden und von schlechter Beschaffenheit war, in unsern Garten zu gießen. Ich wollte versuchen, ob dieselbe, wenn man sie schief in die Luft schleudere, sich zu einem Laken ausbreiten würde. Wirklich erhielt ich ein solches, allein zu meinem Erstaunen sah ich dasselbe sich in eine hohte Blase von 8 bis 9 cm Durchmesser verwandeln, die langsam herabsank. . . .

Mein Vater findet in dieser Erscheinung ein Argument zur Stütze des Blasenzustandes des Dampfes der Wolken. Wirklich besteht einer der hauptsächlichsten, gegen diese Hypothese erhobenen Einwürfe in der Unmöglichkeit, einzuschen, wie die Molektte des gasigen Dampfes sich, wenn dieser in den flüssigen Zustand zurückgeht, auf solche Weise zusammenhäufen können, dass daraus geschlossene, mit Luft erfüllte Hüllen entstehen. Gegenwärtig sieht man, dass diese unmittelbare Zusammenhäufung zu geschlossenen Hüllen nicht mehr nothwendig ist. Es genügt, dass die Wassermolektle sieh zu öffenen Lamellen von irgend welcher Gestalt und Krümmung vereinigen. Jede dieser Lamellen wird sieh alshald schließen und eine Blase bilden. Ohne Zweifel ist die Entstehung dieser Lamellen auch nicht sehr leicht zu begreifen, allein sie scheint wenigstens viel annehmbarer zu sein, als die direkte Bildung von Blasen.

Von Neuem wurde die Hypothese der Dunsthläschen von Clausius (1819) hervorgehoben und zugleich durch weitere Beweise gestützt. Er glaubte nämlich verschiedene optische Erscheinungen am Hummel, insbesondere aber die Entstehung des Himmelsblau und der Abendrothe, nicht anders als durch die Annahme von Blaschen erklären zu konnen.

Auch gegen diese Behauptung von Clausius wurde aber bald Widerspruch erhoben.

Reuben Phillips (1853 wendet ein, dass, wenn die Dunstkorperchen auch in einem bestimmten Momente Bläschen waren, sie dennoch alsbald verschwinden müssten, indem der capillare Druck im

^{*)} Fortschritte der Physik Bd. 27, pag. 206.

Vergl. die Versuche von Pinteau Sohn, ibid 4862-70 und v. d Mensbrugge, ibid. 4865, 74.

innern derselben eine kraftigere Absorption von Luft an der Innenseite der Blase als außen zur Folge hatte, so dass innen fortdauernd Luft disarbirt und an der Außenseite freigelassen würde und so schließlich alle eingeschlossene Luft durch Diffusion durch die Blasenwandung hindurch verschwinden müsste. Clausius entgegnet, dass dies recht wohl wegech sei, dass eben die Bläschen nur für kurze Zeit als solche bestanden, um sich schließlich in Tropfen zu verwandeln, worauf wieder neue Bläschen entständen u. s. w.. so dass immerhin in jedem Augenbacke eine genügende Anzahl vorhanden wäre, um die fraglichen Erscheinungen hervorzurufen.

Schwieriger war ein anderer Einwand von Brücke (1853 und 1863 zu widerlegen. Berselbe zeigte nämlich, dass ganz ähnliche optische Erscheinungen wie Himmelsblau und Abendroth ganz allgemein bei trüben Medien auftreten, auch in solchen Fällen, wo die trübenden Korperchen sicher keine Bläschen sind.

Trübe Medien erscheinen, im auffallenden Lichte und vor einem dankeln Hintergrunde betrachtet, blau, im durchfallenden Lichte gelboder roth. Die ersten Beobachtungen in Rücksicht auf diese Thatsache rahren von Leonardo da Vinci her, der sie in seinem Trattato della pittura benutzt, um die Farben des Himmels und der Landschaft zu erklären. Es ist bekannt, dass Goethe sie in das Truggewebe seiner Farbenlehre verflocht, indem er sie, wie er sich selbst ausdrückt, als ein Urphänomen auffasste und dadurch in den Köpfen Vieler eine betrachtliche Verwirrung hervorbrachte. Indessen verdanken wir ihm die ausgedehnteste empirische Regründung des oben ausgesprochenen Satzes durch eine Sammlung von Beispielen*.

Man nehme eine Lösung von einem Gramm des feinsten und mogheist farblosen Mastix in 87 Grammen Weingeist und tröpfle dieselbe
in Wasser, das durch stetes Umschütteln in hestige Bewegung versetzt
wird, so erhält man eine trübe Flüssigkeit, welche die in dieser Abhandlung beschriebenen Farbeuerscheinungen in hoher Vollkommenheit
wigt. Die blauen Tinten sieht man am besten, wenn man sie auf eine
schworze Glastasel oder in eine schwarze Schale gießt; um die gelben
und rothen zu untersuchen, stillt man sie in eine Flasche mit parallelen
Wanden, durch welche man nach hell beleuchteten weißen Gegenständen nach der Sonne selbst oder nach einer Flamme sieht. In dieser
flüssigkeit, in der man die trübenden Elemente doch schwerlich stir
Bläschen halten kann, stehen Lichtrestexion und Zerstreuung in keinem
wesentlich anderen Verbältnisse zu einander, als in der Atmosphäre,
Sieht man durch eine Schicht hindurch, welche im aussallenden Lichte

[·] Goethe, Farbeniehre didaktischer Theil, 10, § 445-472.

himmelblau erscheint, so erblickt man alle beleuchteten Gegenstände vollkommen deutlich und scharf begrenzt, nur schwach gelblich gefärbt. Sicht man durch ein solches Medium nach einer Flamme und macht die Schicht immer dieker oder das Medium durch Hinzufügen von mehr Mastixlösung trüber, so erscheint die Flamme immer röther und verliert immer mehr an ihrer Lichtatensität, aber sie erscheint noch immer vollkommen scharf begrenzt, so dass man sehr deutlich wahrnehmen kann, wie zuletzt die lichtärmeren Theile der Flamme ganz verschwinden und nur diejenigen noch sichtbar bleiben, welche röthe und orangefarbene Strahlen in größerer Menge enthalten. Einen prächtigen Anblick gewährt es, wenn man durch eine solche Flüssigkeit nach der Sonne sicht, indem dieselbe dann mit den sie umgebenden und von ihr erleuchteten Wolken in der schönen Farbe der Abendröthe prangt, withrend der blaue Himmel sich dunkel, fast schwarz dagegen absetzt.

Die Trübung, welche man durch Zusatz von Ammoniak zu der Lösung eines Thonerdesalzes hervorgebracht hat feiner Thonerdeniederschlag, zeigt die Erscheinung ebenfalls recht schön, doch zerstreut sie das Licht weit störker, da die Theilchen nicht so gleichmäßig wie bei Mastixlösung sind.

Gegen diese Einwände von Brücke vermochte Clausius keine stichhaltige Entgegnung vorzubringen. Er beschränkt sich darauf, nachzuweisen, dass die von Brücke versuchte Erklärung der thatsächlich beobachteten Farbe trüber Medien nicht zulässig ist und dass es überhaupt nicht möglich sei, dieselben vom Standpunkte der beutigen Lichttheorie zu erklären. Es sei hiernach allerdings möglich, dass die Farbung des Himmels eine analoge Erscheinung sei, doch müsse nachgewiesen werden, dass die Annahme solcher äußerst kleiner Dunstkörperchen, wie sie Brücke macht, mit den übrigen Thatsachen der Meteorologie in Einklang gebracht werden können. Clausius schließt seine Abhandlung mit den Worten:

*Das Resultat der vorstehenden Betrachtungen kann ich hiernach kurz so zusammenfassen. Soweit man die gewohnlichen Brechungs- und Reflexionsgesetze als gültig anerkennt, glaube ich auch meine früheren Schlüsse festhalten zu müssen, namlich dass in der Atmosphäre Dampfbläschen vorhanden seien und dass sie die Hauptursache der in ihr stattfindenden Lichtreflexion und ihrer Farben bilden. Nimmt man aber an, die in der Atmosphäre wirksamen Körperchen seien so klein, dass jene Gesetze auf sie keine Anwendung mehr finden, dann sind auch diese Schlüsse ungültig. Auf diesen Fall ist aber auch die Theorie der Farben dünner Blättehen nicht mehr anwendbar, und er bedarf vielmehr einer neuen Entwicklung, bei welcher noch besonders berücksichtigt werden muss, inwiefern diese Annahme mit der Polarisation des vom

himmel kommenden Lichtes und mit der angenähert bekannten Große der in den Wolken vorhandenen Wassertheilchen vereinbar ist.«

tlausius selbst hat also, wie man sieht, seine Theorie nicht hartnäckig aufrecht erhalten, vielmehr die Möglichkeit zugegeben, dass die
Bläschen auch Tröpfehen sein können. Die Schwierigkeit der Erklärung
der Farbenerscheinungen, auf welche er gestoßen war, wurde später
durch Lommel 1868 gehoben, welcher zeigte, dass die Röthung sich
vollkommen durch Beugung auch unter der Annahme solider Tropfen
erklären lasst, wie denn auch in stauberfüllter Luft, z. B. bei Röhenrouch, Sirocco u. s. w., ganz ähnliche Farbungserscheinungen in der Atmosphäre zu bemerken sind, wie bei Sonnenaufgang und Sonnenautergang.

Es moge noch auf eine Bemerkung von Warburg [1886] hingewiesen sein, aus welcher hervorgeht, dass sehr dunne Wasserblaschen überhaupt unmöglich sind

Sir W. Thomson* hat darauf aufmerksam gemacht, dass die Spannung einer flüssigen Lamelle nur bis zu einer gewissen sehr kleinen Dicke x_0 hinab constant sein kann, dann aber mit abnehmender Dicke abnehmen muss. Hieraus lässt sich ableiten, dass von derselben Dicke an der Sättigungsdruck mit abnehmender Dicke zunehmen muss.

. Eine Wasserlamelle von einer Dicke $< x_o$ ist daher nicht nur bezüglich der Dehnung, sondern auch bezüglich der Verdampfung im labiten Gleichgewicht, π

b) Nebelbildung.

Eine eigenthümliche Beobachtung, die man früher als Beweis für einen Luftgehalt der Dunstkörperchen halten mochte, welche aber später sehr einfach in anderer Weise eine Erklärung fand, machte Berger [1863]

Bei diesen Untersuchungen habe ich mich zunächst einfach eines Kochfläschehens bedient, das nach Kratzenstein's und de Saussure's Vorgang mit einer geschwärzten flüssigkeit, am besten mit Kaffee, etwa bis zum Drittheil angefüllt worden war.

Erhitzt man die Flüssigkeit so lange, bis keine Dunstkörperchen mehr im Halse des Fläscheheus sichtbar sind und verstopft alsdann luftdicht, so gelingt es auf keine Weise, selbst durch die stärkste Abkühlung
nicht, solche auf oder über der Oberfläche derselben hervorzubringen.
Auch wird der Beschlag an den Wänden kaum mehr sichtbar. Sobald
man aber Luft einströmen lässt, erscheinen auch Dunstkörperchen, und
zwar um so mehr und um so größer, je mehr Luft man einlässt. —
Nach de Saussure**) konnen dieselben unter dem Recipienten durch

^{*)} Nature Marz 4870, absedruckt bei Thomson und Tait, 1, 2. New edition, pag. 499

^{**} Hygrometrie, pag. 266, Leipzig 1784.

Auspumpen der Luft noch bis zu 15 Linien Quecksilberstand bervorgebracht werden, bei weiterer Vordünnung werden sie nicht mehr siehtbar.

22ur Bildung der Dunstkörperchen ist also Luft nothwendig.

Beim Oeffnen des Kochfläschehens sieht man den Dunst sich von oben herabsenken, ein Beweis, dass er sieh durch die einströmende kalte Luft aus dem Dampf niederschlagt, wobei jedoch die übrigens sehr unwahrscheinliche Möglichkeit, dass er sieh auch unmittelbar aus dem Wasser entwickele, immer offen bleibt. Muncke hat bekanntlich im zweiten Bande von Gehler's phys, Wörterbuch drei indirekte Beweise für das Entstehen der Dunstkörperchen aus dem Dampfe aufgeführt.... Mit der Temperaturdifferenz nehmen Zahl und Dieke der Korperchen zu und ab, wie dies denn auch in Siedehäusern sich in größerem Maßstabe zeigt. Ich habe noch solche Körperchen in einem offenen kochtläschehen gesehen, während die Temperatur der Flüssigkeit 21° C., die der Luft 20°, die Differenz also 4° betrug.«

Die Erklärung für die Beobachtungen Bengen's ergaben spatere Beobachtungen über den Einfluss von Condensationskernen auf übersattigte Dämpfe, welcher ganz analog ist der Wirkung von Krystalbsationskernen auf übersättigte Lösungen. Die ersten Beobachtungen über die reichlichere Bildung von Dunstkügelchen bei Anwesenheit von Staub machte Coulier (1875). R. v. Helmholtz (1887) erwähnt indess, dass eine hierher gehörige Thatsache den Führern zu dem sogenannten Solfatara-krater bei Neapel schon lange bekannt sei. «Dort entsteigen den Ritzen und Höhlen des von heißen Quellen unterwühlten Bodens fortwährend Wasserdämpfe, die aber in der sonnenerhitzten Luft sich schnell auflösen. Um dieselben den Fremden nun recht grandios darzustellen, zünden die Führer einfach ein kleines Haufehen Ruisig oder nur ein Stückchen Papier an und sofort ballen sich die Dampfe mehrere Meter im Umkreis vor den Augen des staunenden Fromden zu diehten weißen Wolken zusammen.«

In manchen Gegenden sucht man ferner sehon seit langer Zeit durch Anzunden stark Rauch entwickelnder Feuer Weinpflanzungen vor dem in klaren Nachten entstehenden Frost zu schützen. Der Rauch befordert die Nebelbildung und diese bindert die Wärmeausstrahlung, also das Erfrieren der Pflanzen.

Nach den Beobachtungen von Aitken (1880) wäre zur Bildung jedes Niederschlags in Wasserdampf und feuchter Luft, wie Nebel, Wolken, Begen etc. die Anwesenheit feiner Stäubehen nöthig, welche dem sich ausscheidenden flüssigen Wasser als Ansatzpunkte dienen. Ließ er nämfich Wasserdampf in einen mit durch Watte mit Glycerin) filtrirte Luft gefüllten Behalter eintreten, so war nicht das mindeste Zeichen wolkiger

Condensation zu bemerken. Dieselbe trat indess sofort ein, als nicht altrite d. h. stankfreie Luft in den Behalter eingelassen wurde.

Durch Auftangen der bei Verdünnen der Luft gebildeten Dunstkörperchen auf einer Glasplatte und Abzählen derselben suchte Aitken 1888: die Anzohl der Staubtheilehen in der Luft quantitativ zu bestimmen. Es fanden sich in I com Luft bei Regenwetter 32 000, bei schönem Wetter 130 000, im Zimmer 120 cm über dem Boden 4 860 000, in der Vie der Decke 54 20 000, in der Flamme eines Bunsenbrenners 30 000 000.

Kressling 1881; kann die Resultate Aitken's insofern nicht ganz bestatigen, als bei seinen Versuchen, auch bei Abwesenheit von Staub, in vollkommen in direktem Sonnenlicht wahrzunehmen waren und das durchgehende Licht nicht farbten analog dem Abendroth, Dammerungserscheinungen etc., wie dies bei den Nebeln der Fall ist, die in staubhaltiger Luft entstehen. Leitete er in einen mit vollkommen dunstfreier Luft gefüllten Raum einen Strahl von Wasserdampf hinein, so entwickelte sich eine Art Regen ohne Nebelbildung; ließ er nun eine Spur gewohnheher Zimmerluft hinzutreten, so erschien alsbald neben den Regentropfen auch Nebel, durch welchen hindurch betrachtet ein heller Lichtlieck mit schönen Höfen umgeben schien, Jhnlich wie sie in der Natur zuweilen beim Monde beobachtet werden können").

Assmann 1885 suchte durch Aufsammeln von Dunstkörperchen auf einer sorgfältig gereinigten Glasplatte, Verdunstenlassen und Analyse des Rückstandes die hypothetischen Staubkörperchen mikroskopisch nachzuweisen, indess ohne Erfolg. Es ergab sich, dass, wenn solche existren, die Größe kleiner als 0,0005 mm sein muss.

R v Helmholtz 1887) gelangte spater zu der Ansicht, dass Stauhkerne nicht als die alleinigen Nebelbildner zu betrachten seien. Die Veranlassung hierzu gaben interessante Experimente mit einem Dampfstrahl, in welchem durch Einführung verschiedener Nebelbildner auf sehr hequeme Weise die Nebelbildung beobachtet werden konnte.

Der Dampf strömte aus einer I bis 2 mm weiten Oeffnung vertikal aus, doch nicht gerade senkrecht über der den Dampf erzeugenden Reizflamme. Der Hintergrund war schwarz und die Beleuchtung erfolgte durch gewohnliches Tageslicht von der Seite des Beobachters her, aber so, dass dieser dadurch nicht geblendet wurde. Wurde nun neben den Dampfstrahl eine Flamme gebracht und durch Fächeln eine Mischung der Verbrennungsprodukte mit dem Dampf hewirkt, so zeigte dieser sofert lebhafte Diffraktionsfarben.

^{*} Leber die Diffraktionsfachen in kunstlichen Nebeln und eine darauf gegrünzeie Erklarung anomaler Dammerungserscheinungen siehe einen Vortrag von Klessling in der meteorolog, Sektion der Naturiorscherversammlung zu Magdehurg. 1884

ellies gilt von der gewöhnlichen Gassiamme, einerlei, ab leuchtend oder nicht. Sie färbt den Strahl stark blau. Es gilt ferner von der Kohlenoxydslamme, von der Wasserstofflamme, von der Petroleum-, Stearin- und Terpentinslamme. Es ist dabei ganz einerlei, ab die Flammen rußen oder nicht. Im Gegentheil, je besser die Verbrennung vor sich geht, desto stärkere Wirkung.

Es gilt aber nicht von einer ganz rein brennenden Aethylalkohol- oder Aetherslamme. Rein brennt eine solche Flamme, wenn der
äußere bläutiche, fast unsichtbare Flammenmantel normal, d. h. ungefärbt ist. Sowie ein Natriumtheilehen etc hineinkommt, leuchtet er auf,
und sofort tritt eine Wirkung auf den Dampfstrahl ein. Es muss daher,
wenn man den Alkohol durch einen Docht zustührt, große Sorgfalt auf
letzteren verwendet werden, damit ja kein Fäserchen desselben verbrennt.

*Reiner gelingt der Versuch, wenn man Alkoholdämpfe aus einer gut ausgeglühten Platinröhre ausströmen lässt und entzündet

«Ist Leuchtgas soweit mit kohlensäure gemischt, dass es nur noch durch eine beständige, an sich unwirksame Alkoholflamme am Brennen erhalten werden kann, so ist es auch selbst nahezu unwirksam.

Eine sehr erwähnenswerthe Thatsache ist andererseits folgende. Hält man ein glübendes Platingitter in einen Strom von nicht brennendem Leuchtgas, so glübt es bekanntlich weiter. Man kann die Stelle leicht so wählen, dass es gerade noch sichtbar glübt oder gar nur dunkle Strablen aussendet und das Gas nicht mehr entzündet. Unter diesen Umständen ist das Platin an sich unwirksam. Trotzdem wird der Strabl von dem «katalysirten» Gase' ganz ebenso gefärbt, wie von eigentlich, d. h. leuchtend verbranutem.

Mit Alkohol gelang der Versuch nicht, wenn auch das Gitter hell glühte und deutlicher Aldehydgeruch wahrnebinbar war. . . .

*Bringt man einen Tropfen ganz concentrirter Schwefelsäure in die Nühe der Ausflussöffnung, so färbt sich der Strahl intensiv blau. Diese Wirkung nimmt aber mit der Concentration der Säure sehr schnell ab, so dass sie schon bei einer 86 procentigen Säure kaum mehr zu constatiren war. Dem entsprechend ist ja auch anzunehmen, dass die Dampfspannung der Säure bei Wasserzusatz sehr schnell abnimmt. Diese Wirkung der Säure liefert das Mittel, um die Färbungen des Strahles constant zu erhalten. Zu diesem Behufe bedecke man den Boden einer doppelt tubulirten Flasche mit Schwefelsaure und blase nun Luft durch die Flasche gegen den Strahl. Durch Regulirung der Stärke dieses säurehaltigen Luftstromes kann man dann behebige Grade der *Wirkung« erzielen.

»Salzsäure und Salpetersaure farbten den Strahl hochstens in er-

hittem Zustand. Kommt aber Ammoniak noch hinzu, und tritt die Vereinzung zu den betreffenden Ammoniumsalzen erst im Strahl ein, so
kann die Wirkung so stark sein, dass man sogar . . . ein zitternd knatteindes Geräusch hört. Dagegen wirkt sehon außerhalb des Strahles gehideter Salmiaknebel fast gar nicht, wie überhaupt aller sichtbarer,
also grohkorniger Staub.

R. v. Helmholtz (1886) fügt noch die Bemerkung bei

Das Entstehen von Nebeln in feuchter Luft fällt nicht genau mit dem Eintritt der normalen Sättigung zusammen, sondern mit einer etwas goderen. Es rührt dies zum Theil daher, dass über convexen Nebel-tägeleben größere Dampfspannung herrscht, als über ebenen Flächen.

Sind die Staubtheilehen z. B. Salztheilehen, dann wird außerdem auch deshalb, weil sich anstatt Wasser eine Salzlösung bildet, deren Dumpftension eine geringere ist, die beobachtete Nebelbildung keinen sieheren Schluss auf den Sättigungsdruck des reinen Wassers erlauben, und vermuthlich sind auch ganz indifferente Körper nicht ganz ohne Emfluss, wenigstens wenn es sich um Bildung außerst feiner Dunsttugelchen handelt. Durch eine Reihe von Versuchen scheint nämlich erwiesen, dass auch solche Körper eine Condensation vor Eintritt der Sättigung veranlassen können.

Hierfür spricht schon eine allbekannte Beobachtung von Riess [1846]. Ein gewöhnliches Glimmerblatt erwies sieh, mittelst des Elektroskops geprüft, als Isolator. Wurde nun aber eine dünne Lamelle davon abgespalten, so erwies sich die neue Oberfläche zunächst als Leiter und erst nach einiger Zeit wurde sie wieder isolirend. Falls man also nicht annehmen kann, dass sich unsichtbare Wassereinschlüsse in dem (allerdugs wasserhaltigen) Glimmer vorfinden, deren Inhalt sich momentan nach dem Spalten capillar auf der neuen Oberfläche ausbreitet und altmablich abdunstet, so ist nur anzunehmen, dass sich zuerst eine continuirliche Wasserschicht auflagert, welche dann wieder allmahlich eintrocknet. Da Hai dinger (1852) eine analoge Erscheinung bei neugebranntem Porzellan beobachtet, erscheint die letztere Annahme allein zulässig.

Landsberg (1854) bemerkt über diese Wasserhaut

Die Condensation frisch gereinigter Flächen erstreckt sieh zunächst auf diejenigen Gase, welche am leichtesten in den tropfbar flüssigen Zustand übergeführt werden können. Aus dem in der Atmosphäre entbaltenen Wasserdampf wird unter gewöhnlichen Umständen sofort eine feine Schicht condensiet. Der Prozess ist aber damit nicht beendet, vielmehr tritt die neugebildete Schicht Dampfschicht durch Diffusion in Austausch mit den übrigen umgebenden Gasen, indem allmählich unter Ausscheidung von Wasserdämpfen die mehr permanenten Gase aufge-

nommen werden. Die Menge der aus der Luft condensirien Gase bangt von dem Druck und der Zusammensetzung der außeren Gase ab, so dass sieh die Gassphäre stets mit dem Verhalten der atmosphärischen Luft in Uebereinstimmung setzt.«

Regnault schrieb dieser Wasserverdichtung eine sehr wesentliche Rolle bei der Condensation der Dämpfe zu. Wüllner* hat darüber folgende Bemerkung in sein Lehrbuch aufgenommen:

*Betindet sich in einem Gefäße Flüssigkeit, so entsendet sie Dätupfe, bis die Spannung derjenigen im Maximum gleich ist: allein die Wande verdichten immer eine Quantität dieses Dampfes in Folge der Molekularanziehung, und bewirken so eine Verminderung der Spannkraft. Im teeren Raum wird der fortgenommene Dampf durch die ungehinderte Verdunstung aus der Flüssigkeit sofort wieder erhitzt; im lufterfüllten Raum jedoch nur allmählich, deshalb wird dort die Spannkraft in der That kleiner. Dass sie dauernd kleiner bleibt, hat seinen Grund darin, dass an den Wänden die niedergeschlagune Flüssigkeitssehicht in Folge der Schwere herabrinat, die Wande also immerfort wieder neue Dämpfe verdichten, sobald die Spannung derselben wieder zugenommen hat."

Auch Herwig (1852) fand, dass sich bei Wasser und Aether ein deutlicher Hauch auf den Gefaßwanden zeigte, ehe das Maximum der Spannung erreicht war, während dagegen bei anderen Flüssigkeiten Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff eine solche vorzeitige Condensation des Dampfes sich meht einstellte.

Bei meinen eigenen, freilich nicht sehr eingehenden Versuchen in dieser Richtung habe ich die Erscheinung, insbesondere das Herabrinnen von condensirter Feuchtigkeit an den Wanden, nicht beobachten können. Die betreffende Stelle meiner Arbeit 1882 lautet

*Wahrend die meisten Beobachter, welche sich mit der Messung von Dampfspannungen beschäftigten, eine ständige Benetzung der Wande und sogar ein Herabrinnen condensirten Dampfes constatirten, welches Regnauft bekanntlich durch eine eigenthümliche Adhäsionswirkung der Rohrenwande zu erklaren versucht, die mir mit den Prinzipien der Thermodynamik ** nicht gerade besonders gut in Einklang zu stehen scheint, so zeigt sich in unserer Glocke wenigstens an den senkrechten Wanden niemals eine solche Benetzung und die außerordentlich vollkommene Ausbildung des Randes deutet auf vollkommene Trockenheit hin. «

[.] Wullner Exp. Phys. 3, 624, 3, Aufl.

^{**} Man konnte nombeh theoretisch mit der an den Wanden herahrinnenden Flussickeit eine Moschine treiben und febese dazu benutzen. Warme von mederer Temperatur ohne Compensation auf einen korper hoherer Temperatur zu bringen. was nach dem aweiten Bauptsatz unmeigh hist.

Wenn nun auch eine ständige Condensation, wie sie Regnault annahm, biernach wohl auf Temperaturdifferenzen beruht und nicht eintut wenn die Temperatur hinreichend gleichmaßig vertbeilt ist, so existrt die unsichtbare Wasserhaut, welche das elektrische Isolationsvernögen terstört, ganz unzweifelhaft und kann auch noch auf verschiedene andere Weise nachgewiesen werden, so namentlich durch die sogenannten Uzuehbilder.

Dass, wenn man auf eine Glastafel mit einem hölzernen oder eiserben Stift schreibt "ohne dieselbe zu ritzen und nun die beschriebene
Stelle anhaucht, die Schriftzeichen in Folge anders gearteter Condensation des Wasserdampfes deutlich als sogenannte Hauchfiguren hervortreten, ist eine schon lange bekannte Thatsache".

Veranlasst durch die Entdeckungen Daguerre's hat Moser 1842 die Erscheinung naher studirt und mehrere beachtenswerthe Ergebnisse erzielt.

So fand sich zunächst, dass die Erscheinung eine ganz allgemeine ist dass man sowohl als schreibenden Stift, wie auch als beschriebenen körper die verschiedenartigsten Substanzen wählen kann, wobei allerdings auf polirten aus nabeliegenden Gründen die Figuren am deutlichsten bervortreten.

• Man halte über einen politten Körper irgend einen ausgeschnittenen Schirm, ohne jenen zu berühren, man behauche auf eine passende Weise und lasse das Wasser verdunsten; das spätere Behauchen wird dann die Figur des Ausschnittes deutlieb erkennen lassen.

Eine gravirte Metallplatte wurde erwarmt und etwa eine halbe Minute auf eine reine Spiegelplatte oder auf ein gut polittes Stück Silberblech gehalten. Als die Platten wieder erkaltet waren, wurden sie behaucht und zeigten die bisherigen Erscheinungen auf eine ungleich vollendetere Weise, namlich nicht den bloßen Umriss des Körpers, sondern die einzelnen Figuren, Buchstaben u. s. w. mit großer Deutlichkeiter

Anstatt Wasserdampfen konnten auch Quecksilberdämpfe und selbst Joddampfe verwendet werden, obschon sich letztere nicht einfach condensiren, sondern sofort chemisch mit dem Silber verbinden.

Eine ähnlich zubereitete Silberplatte wurde gelb jodirt und nunmehr sah man in der That in einigen Pällen das deutliche Bild der früheren Objekte vermittelst verschiedener Farbung; in anderen Fällen war das Bild noch nicht wahrzunehmen. Solche Platten brachte ich aunmehr in die Quecksilberdämpfe, wo dann das vollkommen deutliche Bild sichtbar wurde, also die Daguerre'sche Erscheinung nur in diesem

^{*} Siehe auch Bd I pag. 99,

Falle ohne die Einwirkung des Lichts hervorgebracht, denn die Versuche gelangen des Nachts so gut wie am Tage. Andere solcher Platten, welche nach dem Jodiren noch nichts zeigten, brachte ich ins Tages- oder Sonnenlicht, wo sich dann sehnell das Abbild der früher daraufgelegten Objekte mit aller Feinheit erzeugte.

Im Verlauf der Untersuchung fand dann Moser weiter, dass Erwärmung zur Erzielung guter Wirkungen nicht gerade durchaus nöthig ist, dass dieselbe die Wirkung nur beschleunigt.

Statt einen erhitzten oder kalten Stempel aufzulegen, konnte man ferner auch den Körper mit gleichem Erfolge binter einer Schablone im direkten Sonnenlichte belichten.

Dies voransgeschickt, werde nun eine jodirte Silberplatte, welche die richtige Zeit in der Camera obscura gewesen, in den Quecksilberapparat gebracht und das Quecksilber successive erwärmt. Bei 70" R. etwa wird man das gewöhnliche Bild entstehen sehen; man erhitze weiter his etwa 100° R. Nimmt man jetzt das Bild heraus, so ist es ein festes Bild, wahrend die gewöhnlichen Bilder so sehr abwischbar sind. Man kann dieses Bild stark reiben, es verliert nur anfangs etwas von seiner Intensität, dann nicht weiter. Das nasse Reiben jedoch, vollends mit Polirmittel, ertragen diese Bilder in der Regel nicht. Jeh habe dergleichen feste Bilder sehr sehon und von einer ausgezeichneten Feinheit im Detail erhalten, auch so, dass ich das Quecksilber nur wie gewöhnlich bis einige 60 Grade erhitzte und die Platte dann langere Zeit über dem kalten Quecksilber ließ. . . . Es könnte scheinen, als oh das Quecksilber bei den festen Bildern nicht bloß adhärire, sondern mit dem Silber eine Verbindung eingegangen sei; dies ist aber bei Weitem nicht der Fall, wie man sogleich sehen wird.

»Man erhitze jetzt das Quecksilber weiter, so nimmt die Platte ein gelbes Aussehen an, und über 120" R. hinaus wird das Bild merkwürdigerweise ein negatives, d. h. die hellen Partieen des Objekts erscheinen auf dem Bilde dunkel und umgekehrt die dunkeln hell. Erhitzt man noch weiter, so wird dieses negative Bild fest und reibt man es, so überzeugt man sich, dass das Quecksilber von den Stellen fortgegangen ist, an denen es vorher adhärirte, denn diese Stellen erscheinen sehr blank: dagegen adhärirt es jetzt an den Stellen, auf denen es sich vorher nicht niederschlug. Sind diese negativen Bilder fest, dann hält es meistens sehr schwer, sie von der Platte herunter zu bringen: selbst Flüssigkeiten und scharfe Pulver helfen hier nicht immer, und man sieht oft später nach ganz anderen Prozessen, z. B. in den Chlordampfen, die deutlichsten Spuren eines solchen alten Bildes.»

Moser vermuthet, dass die Hauchtiguren mit «dem bis jetzt so dunkeln Phanomen der Phosphorescenz zusammengehören». Bontemps 1817 behandelte Kupferstiche, mit Tinte beschriebene Papiere, weiße und schwarze Kiebitzfedern oder weißes Holz mit Einlagen von Ebenholz mit Dampfen von Jod und anderen Substanzen und land, dass sieh diese Dämpfe vorzugsweise auf den schwarzen Stellen sondensirten. Hatten sieh auch die weißen beschlagen, so verschwand der Beschlag beim Verweilen in der Luft an den weißen Stellen früher ils an den schwarzen. Wurde der Korper auf ein mit Starkekleister bestrichenes Papier gedrückt, so bildeten sieh hier nur die schwarzen Stellen als blaue Zeichnungen ab. Salpetersäuredampfe (1,34 spezifisches bewicht verhielten sieh merkwürdigerweise umgekehrt, wie durch Aufdrücken auf Lakmuspapier nachgewiesen wurde.

Waidele 1843 zeigte durch verschiedene Versuche, dass sich die Moser schen Resultate durch die Annahme einer Gasverdichtung an der Obertläche fester korper erklären lassen

*Eine kleine Quantitat kohlenpulvers wurde in einem bedeckten Platintiegel heftig ausgeglübt und hierauf auf eine kalte Eisenplatte gesetzt, um das Erkalten zu beschlennigen. Eine zweite Quantität des kohlenpulvers wurde schon eine Stunde vorher ausgeglüht und gleich darauf ein Strom ausgetrockneter Kohlensäure darübergeleitet. Sobald die erste Portion erkaltet war, wurde eine Hälfte einer präparirten Platte ant dem frisch ausgeglühten Kohlenpulver dicht bestäubt, indem man die andere Halfte mit einem Blatt Papier bedeckte. Hierauf wurde mit etxterem die schon bestäubte Halfte bedeckt und nun auf die andere das mit Kohlensaure gesattigte Kohlenpulver geschüttet. Nach 1 2 Minuten kehrt man mit einer reinen Baumwolle alles Kohlenpulver schnell on der Platte ab und es zeigt dieselbe beim Anhauchen auf jener Hälfte, wo das Kohlenputver lag, noch eine blauliche Färbung, während diejenige, welche mit dem kohlensaurehaltigen Kohlenpulver bedeckt war, eine braune Färbung des condensirten Wasserdampfes besitzt. Da sich beide Zustände auf einer Platte neben einander befinden, so begrenzen sich die verschiedenen Farbennttangen des Hauches und treten dadurch um so deutlicher hervor.

Setzt man diese Platte den Quecksilberdämpfen aus, so condensiren sich dieselben auf eine wahrnehmbare Weise nur auf jener Halfte, wo das frisch geglühte Kohlenpulver lag.

•Wir ersehen daraus, dass die präparirten Platten an jenen Stellen, wo sie Gase absorbirt haben, die Dämpfe in geringerem Maße absorbiren als dort, wo sie ganz rein sind, und daraus lässt sieh auch die verschiedene Farhung des condensirten Wasserdampfes beim Behauchen erklaren.

»Versieht man eine Platte durch Aufbringen von mit Wasserstoff gesättigtem Kohlenpulver) mit einer Atmosphäre von Wasserstoffgas und führt ein Stück Platinschwamm unter leichter Berührung in verschiedenen Zügen über die Platte, so zeigt sich beim Behauchen die ganze Bahn, welche der Platinschwamm durchlief, in einer blauen Färhung auf dem braunen Grunde, und den Quecksilberdämpfen ausgesetzt condensiren sich dieselben ebenfalls nur auf der Bahn des Platinschwammes.

»Auf eine präparirte Platte wurde ein flacher Stahlstempel aufgelegt, welcher längere Zeit in Kohlenpulver, welches mit Kohlensäuregas gesättigt war, aufbewahrt wurde. Nach 10 Minuten wurde der Stempel abgehoben und die Platte den Quecksilberdampfen ausgesetzt. Es condensirte sich das Quecksilber nur an jenen Stellen, welche die Platte nicht unmittelbar berührten, also an den den gravirten Theiten des Stempels gegenüberliegenden Stellen der Platte.»

Ebenso wurde auch auf einer mit Gasschicht versehenen Platte durch einen gasfreien Stempel ein Bild erzeugt, dagegen nicht, wenn beide Körper gashaltig oder gasfrei waren.

Quincke 4877) bemerkt über die Hauchbilder-

Lässt man den Dampf einer Flüssigkeit 3 auf der kalteren, durch eine dunne Schicht 2 verunreinigten Oberfläche 1 sich absetzen, so bilden die condensirten Tropfen und Tropfehen einen verschiedenen Raudwinkel je nach der Dicke der Schicht 2*, die Stellen mit verschiedenem Raudwinkel 6 reflektiren das Licht in verschiedener Weise und lässt sich darnach indirekt die verschiedene Dicke der Schicht 2 beurtheilen.

»Schlägt sich Wasserdampf auf einer Glas- oder Metallplatte nieder, so hat man ein sogenanntes Hauchbild.

Schlügt sich Quecksilber auf einer durch Licht oder Bestrahlung in einer Camera obseura modifieirten Jodsilber- oder Bromsilberschicht nieder, so hat man ein sogenanntes Lichtbild oder Daguerrotyp 1839 ein Hauchbild mit Quecksilberdampf erzeugt. . . .

i Legt man ein ausgeschnittenes Blatt Papier auf eine möglichst reine Glasfläche, behaucht den Ausschnitt und lässt das Wasser wieder verdampfen, so reißen die Wasserdampfe einen Theil der adhärirenden Flüssigkeits- oder Gasschicht mit, die Dicke derselben wird kleiner und der Randwinkel bei nochmaligem Behauchen nach Entfernung des Papierblattes an den unter dem Ausschnitt gelegenen Stellen ebenfalls kleiner. Der Ausschnitt wird im Hauchbild sichtbar.

^{*} So lange diese kleiner als eine gewisse Maximuldicke ist.

c) Wasserhaut.

Nach den Untersuchungen und Berechnungen von Mitschertich 1853 hielt man es für wahrscheinlich, dass bei den auf Seite 97 Bd. H. besprochenen Absorptionserscheinungen das Gas zur Flüssigkeit verdichtet werde und die Korper somit mit einer außerst dünnen Flüssigkeitshaut umgeben waren.

Neueren Untersuchungen zufolge seheint es sich indess vielmehr um Bildung einer dünnen Wasserhaut zu handeln, in welcher sich die verschiedenen Gase auflösen, ja sogar auch etwas von dem körper selbst, so dass es sich nicht mehr um eine Wasserhaut, sondern eine dünne Schicht von Salzlosung handelt und endlich kann die Lösung des Gases in dieser Schicht auf ehemischer Bindung durch das gelöste Salz berühen, so dass überhaupt kein eigentlicher Gleichgewichtszustand eintritt, sondern im Laufe sehr langer Zeit schließlich der ganze Körper unter Einwirkung der Feuchtigkeitsschicht und Absorption des Gases von dem Umsetzungsprodukt aufgezehrt wird, sich in eine Pseudomorphose verwandelt, ähnlich wie bei der Entglasung von Schwefel und der Umwandlung von Pseudochlorearbostyril [1, Seite 604) oder arseniger Saure (1, Seite 724).

Besonders sorgfaltig hat man die Erscheinung beim Glase untersucht. So fand bereits Chiozza*), dass 317317 Quadratmillimeter Glasobertlache ungefahr 5 Cubikmillimeter Kohlensaure bei 15° C. condensiren konn.

Magnus 1853 brachte feine Glasstabe in des Gefaß seines Apparates zur Bestimmung des Ausdehnungscoefficienten der Gase und fand, dass 1 qmm Glasoberflache bei 0° 0.0008 chum schweflige Saure adsorbirt. Jamin und Bertrand 1853, die sich schon früher mit ahnlichen Versuchen beschäftigt hatten, ohne aber zu quantitativen Beziebungen zu gelangen, geben einen Vorlesungsversuch zur Demonstration der Erscheinung an.

Zinkweiß oder seingepulvertes Glas wird mit lustfreiem Wasser zu einem Brei angerieben und mit diesem ein langhalsiger Kolben zu etwa ², seines Inhalts angesüllt. Man verbindet denselben mit der Lustpumpe, wartet his sieh das Pulver zu Boden gesetzt hat und evacuirt dann. Schon bei maßiger Druckerniedrigung dehnt sieh der Brei so stark aus, dass er den ganzen Kolbeninhalt aussüllt und klatseht beim Einlassen von Lust ebenso rasch wieder zusammen mit einem Geräusche, das an das Schlagen des Wasserhammers erinnert. Später hat auch Mägnus 1864 einen Demonstrationsversuch angegeben, der sich auf das Freiwerden von Wärme bei der Adsorption gründet.

^{*} Cosmos 1, 214.

Wurde z. B. abwechselnd trockene und feuchte Luft gegen ein in halbe Grade getheiltes Quecksilberthermometer geblasen, welches, um jeden störenden Luftzug abzuhalten, in ein T-formiges flohr mittelst eines Korkes eingesetzt war, so betrug die Erwarmung beim Wechsel von trockener zu feuchter Luft 0,2° bis 0,3° C. und wenn die Kugel des Thermometers geschwärzt war, sogar 0,6°.

F. Weber (1872 untersuchte die Abhängigkeit der Adsorption von der Temperatur. Es ergab sich, dass die Gasmenge, welche von der Glasobertläche bei Erwarmung von 0° bis 100° frei gegeben wird, proportional der Quadratwurzel der Dichte des betreffenden Gases ist d.b. nach den Hypothesen der Gastheorie proportional der mittleren Geschwindigkeit der Moleküle).

Andere Messungen haben Chappuis, Kayser und Pfeiffer ausgeführt. Letzterer berechnet die verdichtete Schicht für Ammoniak zu 0,000013 em Höhe, für Kohlensäure zu 0,000021 em.

Hannay (882) evacuirte eine Glaskugel erst mittelst einer Quecksilberluftpumpe, dann mittelst einer durch heißes flüssiges Metall 50%. Br. 25% Sn und 25% P^{0} , Schmelzpunkt 94° gespeisten Sprengel'schen Pumpe moglichst vollstandig. Es zeigte sich hierbei, dass beim Erhitzen die Glaswand relativ recht erhebliche Mengen von Gas abgab. Zu ähnhehen Resultaten ist auch Bessel-flagen gelangt. Bottomley (1885) erhitzte ein evacuirtes Gefaß, welches mit Glasfaden gefüllt war und fand ebenfalls recht erhebliche Gasentwicklung. Das Gas bestand aus 8,24 $(O_2, 24,8)$ 0, 75,2 N. Eine Flache von 1448 qem lieferte 9,45 cem Gas von 160 mm und 15%.

Genauere Messungen über den Theil der Wasserhaut, welcher in einem Vacuum, d. h. einem Raume mit dem Dampfdruck 0. nicht verschwindet, welchen Warburg den permanentene nennt, hat Bunsen (1883—1886) ausgeführt

Er zeigt, dass die Absorption von Kohlensaure durch Glasoberflachen sich nicht einfach erklaren lässt durch die Absorption in der Wasserhaut und durch chennsche Einwirkung auf das Glas nach gewöhnlichen Gesetzen, dass vielmehr noch Capillarkrafte mit berücksichtigt werden müssen

Sobald Wasser, welches hei 45° C. und 0,76 m Druck nur etwa 0.2 Gewichtsprocent Kohlensaure aufzunehmen vermag, als minimale dem Glase aufliegende Schieht zugleich noch den hohen Capillardrucken ausgesetzt ist, wird das Gas nicht mehr unter einer Atmosphäre, sondern diesen hohen Capillardrucken entsprechend in die Wasserschieht eintreten und Kohlensaurelosungen von ungeheuer größer Concentration erzeugen konnen, über deren zersetzende Wirkung jeder Anhaltspunkt fehlt und daber nur ein direkter Versuch entscheiden kann.

Einen solchen Versuch hat nun Bunsen wirklich ausgeführt. Es ergab sich, dass im Laufe von 109 Tagen 5,83 Procent der angewandten Glasmasse durch die Kohlensäure zersetzt worden waren, wobei sich namentlich doppeltkohlensaures Natron gebildet hatte. Erwärmt man, so zersetzt sich das saure Salz in neutrales und freie Kohlensäure und bierdurch wird es erklärlich, dass beim Erhitzen der veränderten Glasmasse Kohlensäure frei wurde, doch stimmte die Menge derselben nicht und der berechneten.

Geht man von der ungünstigsten Voraussetzung aus, dass alles gebildete einfach kohlensaure Salz in das zweifach saure übergegangen und die Erhitzung der Fäden eine so überaus hohe war, dass die ganze abscheidbare Kohlensaure wieder in Freiheit gesetzt wurde, so hätten bei dem beschriebenen Versuche statt 236,9 ccm nur 465,2 ccm Kohlensaure abgeschieden werden können. Es müssen daher in diesem ungünstigen Fälle mindestens 74,7 ccm Kohlensäure auf andere Weise als durch chemische Vereinigung an den Glasfäden fixirt gewesen sein.

Leber die Ursache der Wasserhaut bemerkt bereits Faraday (1830 : Der halb verbundene und hygrometrische Zustand des Alkalis scheint die Ursache der Wasserhaut zu sein, von welcher man weiß, dass sie gewohnlichem Glase anbängt, wenn dasselbe bei gewöhnlicher Temperatur der Atmosphäre ausgesetzt wird «

Von ganz besonderem Interesse sind die Untersuchungen von Warburg und Ihmori (1886 über das Gewicht und die Ursache der nichtpermanenten (temporären Wasserhaut bei Glas und anderen Körpern. Sie führte zu dem Ergebnis, dass Glas mit dünnem elektrolytischem kieselsaureüberzug oder solches, dem durch Auskochen in reinem Wasser das losliche Alkali auf der Oberfläche entzogen war, die Wasserhautbildung nicht zeigten und dementsprechend sehr wohl isolicten. Die bildung der Wasserhaut nahm etwa 20 Minuten in Anspruch, sie war aber sehon in weniger als 4 Minute verschwunden, wenn man den Druck Null herstellte.

leh gebe nachfolgend einen Theil der Abhandlung der genannten Antoren wörtlich wieder.

Die Wage, welche zu dieser Entersuchung construirt wurde, ist in Fig. 107 pag. 178 in 44 natürlicher Große abgebildet; es ist eine gewähnliche Wage ohne Arretirung mit Spiegelablesung. Der Wagebalken ist ein 8 cm langes, etwas über 1 mm diekes, an den Enden zugeschmolzenes Glasrohrehen; die Schneiden sind Stückehen eines hohlgeschüffenen Rasirmessers und mit Siegellack aufgekittet. Die Scharfe der Mittelschneide m liegt an zwei Stellen auf einem Messinglager, das auf einer vertikalen Messingsäule M befestigt ist. Letztere ist auf ein mit zwei Stellschrauben versehenes Tischehen T aufgelothet. An die beiden

Wage in diesem Zustande zu erhalten war es nöthig, sie nach längerem Gebrauch sorgfältig zu putzen.

Das zu untersuchende Glas wurde angewandt in Form dünnwandiger, ungefähr 0,4 g schwerer Ballons von etwas über 2 cm Durchmesser. Die Ballons waren unten mit einer kreisformigen, etwa 5 mm weiten Oeffnung versehen, so dass der Wasserdampf auch zu der inneren Oberfläche Zutritt hatte, oben war ein Hakchen aus Glas zum Aufhängen angeschmolzen.

"Auf der einen Seite der Wage Fig. 407) wurde das den Platindraht enthaltende, auf der anderen Seite das leere Glasröhreben und der zu untersuchende Ballon aufgehängt; das Gewicht des letzteren war immer nahe gleich dem Gewicht des eingeschmolzenen Platindrahtes; die feinere Regulirung der Einstellung der Wage geschah durch Stückchen dünnen Platindrahtes, dessen Absorption unmerklich ist.

*Es wurde nun die Glocke G und die dazu gehörigen Theile ABCD Fig. 408 aufgesetzt und evacuirt; dabei waren H_0 und H_1 immer geöffnet, H_2 nur wenn nöthig, um die Phosphorsäure zu schonen. Indem der Auftrieb der Luft dabei von dem Glasballon fortgenommen wurde anderte sich die Einstellung der Wage. Nach dem Evacuiren wurden H_0 und H_2 geschlossen, H_1 offen gelässen und gewartet, bis die Wage eine unveränderliche Einstellung angenommen hatte.

a Dann wurde durch den Aether des Gefäßes F mittelst der Wasserluftpumpe ein Luftstrom hindurchgeführt und dieser mittelst eines Quetschhahns so regulirt, dass der Aether eine constante Temperatur zeigte. Man schloss H_1 und öffnete H_2 ; in einigen Sekunden stellte sich jetzt der der Aethertemperatur entsprechende Dampfdruck über dem Wasser im Versuehsraum her. Der Stand der Wage anderte sich, und man las denselben erst von Minute zu Minute, dann von 5 zu 5 Minuten ab. War die Beobachtung über die Wasseraufnahme vollendet, so schloss man H_2 und öffnete H_1 ; in einigen Sekunden sank der Dampfdruck auf Null herab, in einer Zeit, kleiner als eine Minute, war der Wasserbeschlag verschwunden und hatte die Wage genau ihre Irühere Einstellung wieder augenommen. «

Ihmori (1887) hat später die Wage noch verbessert durch Beseitigung des Siegellacks, von welchem festgestellt wurde, dass es selbst ziemlich betrachtliche Mengen von Wasser aufzunehmen vermag. Als zweckmaßigste Materialien für die Lager und Pfannen erwiesen sich Platin, respektive Bergkrystall. Die Empfindlichkeit konnte bei einer Belastung von 0.5 g bis zu 200 Skalentheilen pro Decimilligramm getrieben werden. Es ergab sich:

*1) Mit Schellackfirniss überzogenes Metall nimmt viel Wasser auf, die Beendigung der Absorption wurde nicht abgewartet.

- 2. Auf blanken. Metallen wird nur wenig Wasser niedergeschlagen.
- Oxydirte Metalloberflachen nehmen verhältnismäßig viel Wasser auf. Dasselbe wird übrigens in trockenem Raum nur zum Theil wieder abgegeben.

Starke Wasseraufnahme zeigte sich bei Achat, dagegen nur verschundend kleine bei durch Glüben gereinigtem Platinblech. Die Dicke der Wasserschicht auf letzterem, wenn eine solche überhaupt existirte, wonnte nicht über 1/5 Milliontelmillimeter betragen.

Von großem Einfluss zeigte sich die Beinheit der Substanzen. So vermochten selbst Platin und Bergkrystall Wasser anzuziehen, wenn sie nicht mit aller Sorgfalt gereinigt worden waren.

Bei Jenenser Glas zeigte sieh eine fast ebenso große Adsorptions-Shigkeit, wie bei gewohnlichem Glas. Durch Auskochen in destillirtem Wasser wurde sie beträchtlich verringert.

Kayser (1888) beobachtete, dass die Adsorption von Feuchtigkeit durch unsichtbaren, in der Luft schwebenden Staub auch eine merkliche Fehlerquelle bei Bestimmung des Spannungscoefficienten bildet.

Diesen Versuchen zufolge scheint also die relativ sehr starke Adsorption des Wasserdampfes durch Glassfachen eine Folge der hygroskopischen Eigenschaft frischen Glases zu sein, ähnlich wie z. B. wasserfreie Phosphorsaure Wasserdampf condensirt, indem die entstehende lasung geringeren Dampfdruck besitzt als das reine Wasser, und sie ist aur deshalb beschränkt, weil bei der Lösung eine kieselsaurereiche Schieht übrig bleibt, welche die darunter befindliche Schicht schützt.

Dass Wasser in der That eine auflösende Wirkung auf Glas hat, wurde sehon von Faraday (1830) und Pelouve (1856) erkannt, welche zeigten, dass gepulvertes Glas reinem Wasser eine alkalische Reaktion erheilt. Emmerling (1869: fand, dass bei längerem Sieden von Wasser in einem Glasballon letzterer zuerst rasch, dann langsam, wenn auch nur unbedeutend an Gewicht verliert. Mylius (1886) constatirte auf Veranlassung von Warburg), dass 184,8 g gepulvertes Thüringer Glas. 5 Minuten lang mit 100 ccm siedendem Wasser behandelt. 0,3896 g Substanz verlor, nämlich 15,59% SiO₂, 52,56% Na₂O und 1,85% CaO.

Es möge hier auch eine Beobachtung eine Stelle finden, die ich gelegentlich bei einem vor längerer Zeit bezogenen Glassatz eines Potarisationsinstrumentes machte. Derselbe war sehr trüb, fast völlig undurchsichtig geworden. Eine mikroskopische Analyse der einzelnen Platten ergab nun, dass dieselben, sowohl die innersten, wie die in der Nahe der Oberflache, trotz des die Ränder dicht umfassenden messingenen Rahmens mit feinen wasserhellen Tröpfehen übersaet waren, deren jedes im Allgemeinen einen oder mehrere ausgeschiedene Krystalle enthielt. Durch Einwirkung der Luftfeuchtigkeit hatte sich also eine Lösung

der Glassubstanz gebildet, welche bei leuchter Witterung Wasser anzog, bei trockener theilweise wieder verdunsten ließ und dabei Krystalle absetzte. Ihnlich wie z. B. eine Kochsalzlösung in Folge des im Vergleich zu reinem Wasser geringeren Dampfdruckes.

Nach Pawlewski (1882 zersetzt das Wasser das Glas erheblich sehon bei 240° selbst bei Zusatz von Alkohol etc.

Schr eingehend hat sich mit der Veränderung des Glases durch Einwirkung von Wasser bei hoher Temperatur und entsprechend hohem Druck Daubree beschäftigt. Eine Zusammenstellung der Versuchsergebnisse findet sich in seiner Experimentalgeologie*.

Es ergab sich, dass die Wirkung in gleicher Weise an den Theilen des Glases erfolgt, welche in flüssiges Wasser eingetaucht sind, wie auch an denen, die nur dem Dampfe ausgesetzt sind. Die Erhitzung erfolgte in verschraubten oder zugeschweißten eisernen Röhren bei etwa 400°. Es wurde dabei auch nachgewiesen, dass es sich nicht etwa um Fälle gewöhnlicher Entglasung handelte.



Fig. 489



Fig. 410.

Fig. 410 zeigt die Ansicht einer so behandelten Glasröhre, welche sich dabei gekrümmt hat und vielfach aufgerissen ist. Fig. 409 zeigt eine andere Glasrohre, hei welcher sich durch den Prozess deutliche Schichten bildeten, deren dünnste sich wie ein Papierblatt zusammenrollte. Die Fig. 444 zeigt einen Querschnitt des veränderten Glases zwischen gekreuzten Nicols betrachtet. pp und p'p' bedeuten die Schwingungsrichtungen der Nicols. QQ ist eine auf der Innenseite der Glasrohre entstandene Quarzschicht, c'c' sind Theile von Sphärokrystallen.

Achnliche Beobachtungen hat auch R. Bunsen (1886 gemacht. Er erhitzte Wasser in dickwandigen Glosröhren auf Temperaturen bis zu 550°C. "Wo das Wasser mit der Wandung der Röhre in Berührung gestanden hatte, zeigten sich Veränderungen der eingreifendsten Art: die Glaswand war his zu mehr als einem Drittel ihrer Dicke in eine glasharte, weiße, porzellanartige Masse verwandelt und der innere Hohlraum der Rohre his auf ein Zehntel seines ursprünglichen Burchmessers verringert."

[.] Deutsch von A. Gurll. Braunschweig 1880 pag. 119 u. ff.

Wenn nun auch diese Versuche deutlich zeigen, dass eine partielle Loung des Glases unter gleichzeitiger chemischer Veränderung statt-Indet, so bleibt doch die Moglichkeit, dass auch, wenn eine solche Lösung nicht einträte, eine Verdichtung des Wasserdampfes stattfände. Die



Fig. 411.

Versuche von Warburg und Ihmori bei anderen Substinzen als Glas sprechen indess nicht dafür und so ist zu vermuthen, dass auch in den übrigen Fällen scheinbarer Adsorption die Ursache eine ähnliche sem wird.

van Bemmelen (1878) beobachtete z. B., dass staubig trockene Kieselsaure über Schwefelsaure bis zu 6.1 % Wasser verliert, bei 140° getrocknet bis zu 4,5 %. Beim Stehen in feuchter Luft nimmt sie bis zu 56° der abgegebenen Feuchtigkeit wieder auf, besitzt also scheinbar Adsorptionsvermögen. Dass es sich indes höchst wahrscheinlich um eine chemische Bindung des Wassers handelt, geht daraus hervor, dass durch Glüben die Fähigkeit der Wasseraufnahme vollig verloren geht.

Müller-Erzbach (1885) setzte Thonerde den Dampfen von Wasser oder Schwefelkohlenstoff aus und fand, dass dieselben in solcher Menge adsorbirt werden, dass die Hohe der adsorbirten Schicht bei Wasser 0,0015 mm. bei Schwefelkohlenstoff 0,0017 mm beträgt. Dass der adsorbirte Schwefelkohlenstoff nicht etwa chemisch gebunden ist, wurde daraus gefolgert, dass sich derselbe beim Einbringen der damit beladenen Thonerde in Wasser in Form von Tröpfehen abschied. Wurde das Pulver zuerst Schwefelkohlenstoffdämpfen und alsdann, vor völliger Sättigung, Wasserdampfen ausgesetzt, so bildete sich, wie aus der Größe der Dampfspannung nachgewiesen werden konnte, auch eine Wasserhaut, wie zu erwarten, um so weniger, je mehr Schwefelkohlenstoff bereits verdichtet war. Ob hierbei sich das Wasser neben, oder wie Müller-Erzbach vermuthet, über den Schwefelkohlenstoff lagert, lässt sich wohl nicht entscheiden.

Sehr häufig beobachtet man hygroskopische Eigenschaften bei chemischen Niederschlägen. Erdmann 1860 beobachtete solche namentlich bei Eisenoxyd. Früher hielt man Kupferoxyd für sehr hygroskopisch, nach Erdmann besitzt es die Eigenschaft indess wenn stark geglüht) noch weniger als chromsaures Blei und Bleioxyd.

Auch die Erscheinung der verkittenden Wirkung des sogenannten Bruchwassers mag vielleicht auf Spuren von Löslichkeit verschiedener Mineralien in Wasser beruhen. Kuhlmann (1860) bemerkt hierüber

Die meisten der mineralischen Substanzen sind frisch aus der Erde genommen bei weitem nicht so hart, als wenn sie längere Zeit an der Luft gelegen haben. Man nennt Bruchwasser das zwischen den Molekülen befindliche Wasser, dessen successiver Verlust das Erhärten an der Luft der zum Bauen dienenden Materialien erklart. — Die geringere Härte nach dem Brechen zeigen namentlich gewisse kieselhaltige Steine z. B. die Mühlsteine; bei den Kalksteinen ist diese Eigenschaft ganz gewöhnlich, so biegen sich z. B. die aus gewissen Marmorarten geschnittenen Platten, wenn sie nicht auf Unterlagen an der Luft austrocknen. . . .

*Der Schwerspath findet sieh in Steinbrütchen häufig im Zustande eines aus mikroskopischen Krystallen bestehenden Teiges, welcher so lange weich bleibt, als die krystallinischen Moleküle noch zu weit von einander liegen, und das bloße Umrühren mit Wasser genügt, um dieselben darin völlig zu vertheilen. Wird dieser Schwerspath ziemlich feuchter Luft ausgesetzt, so dass die Verdunstung des eingeschlossenen

Wassers nur sehr langsam vor sich geht, so wird er bedeutend härter, so dass ich glaube, die krystallinischen Moleküle außern ein Bestreben, sich in symmetrischer Ordnung aneinander zu lagern, in Folge dessen die ganze Masse ein deutlicheres krystallinisches Ansehen annimmt; dies wurde nicht stattfinden, wenn das Trocknen sehr rasch ginge und die krystallinischen Moleküle nicht die nothige Zeit haben würden, während zur durch das Verdunsten des eingeschlossenen Wassers bewirkten Ansaherung, sich zu bewegen.»

Dass in der That manche scheinbar unangreifbare krystallisirte Körper durch reines Wasser oberflächlich verändert werden können, zeigen die Versuche von Daubree 1867 hei Feldspath. Stücke von Ortho-Masfeldspath, welche keine Spur einer beginnenden Zersetzung zeigten, wurden mit Wasser in rotirende Trommeln aus Sandstein oder Eisen zebracht, so dass gegenseitige Abreibung eintrat und schließlich ein außerst feiner Schlamm entstand. Nach 192 Stunden, was einem Wege von 160 km entspricht, hatten 3 kg ursprünglicher Substanz in 5 Liter Wasser 2,720 kg Schlamm gebildet und die Analyse des Wassers ergab, dass dasselbe nicht weniger als 12.60 g Kali aufgenommen hatte. Dabei wurde durch Controlversuche festgestellt, dass dieses Kali aus dem Feldspath und nicht etwa aus dem Sandstein der Trommel aufgelöst war.

Wahrend die adsorbirte Feuchtigkeitsschicht auf Glas nur sehr geringe Dicke besitzt, selbst wenn die feuchte Luft sehr lange auf das Glas einwicken konnte, insofern durch die unlosliche Kieselsaure das Glas gegen fertgesetzte Auflösung geschützt wird, kann bei vollkommen wasserlöslichen, sogenannten hygroskopischen Substanzen nach und nach völlige Losung eintreten, wie z. B. bei Chlorealeium oder wasserfreier Phosphorsaure, deren Verwerthung für Exsiccatoren bekannt ist.

Quellbare Korper quellen hierbei nach und nach durch ihre ganze Masse auf, wobei man, falls die Erscheinung als chemische Verbindung aufgefasst wird, annehmen müsste, dass die Feuchtigkeit eine sehr dünne Schicht auf der Oberflache bildet und in dem Maße, wie die oberflachlichen Theile in llydrat verwandelt werden, sieh mit großer Kraft in die capillaren unsichtbaren Spalten zwischen den einzelnen flydratpartikelchen hineinzieht.

Bekannt ist die außerordentlich hohe Empfindlichkeit von Gelatinefolien und verschiedenen organischen Hauten gegen Luftfeuchtigkeit, auf
welcher die Verwerthung derselben zu Metallspiralbygroskopen beruht.
Eine Seite der Gelatineplatte ist nämlich durch Bedeckung mit einer
leicht federnden Metallplatte geschützt und das System spiralig aufgerollt.
Die Feuchtigkeit hat nur zur freien Gelatineseite Zutritt und somit muss,
je nach dem größern oder geringern Gehalte der Luft an solcher, ein
Auf- oder Zusammenrollen der Spirale eintreten. Ein Gelatinestabehen

in das Edison'sche Mikrotasimeter eingeklemmt, verursacht schon beim Annahern der Hand eine erhebliche Verstärkung des Stromes. Entfettete Haare sind die geeignetste Substanz für Hygrometer. Das Werfen des Holzes*) gehört ebenfalls zum Theil hierher, ist aber auch zum Theil durch Gehalt an hygroskopischen Salzen bedingt, die durch Behandeln mit sehr heißem Wasser ausgelaugt werden konnen.

Besonders deutlich zeigen sich nach den früher (l. pag. 554) besprochenen Untersuchungen von A. F. W. Schimper die hygroskopischen Eigenschaften bei Krystalloiden von Musa. Es genügt sehon die Annäherung

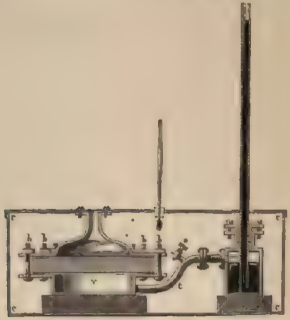


Fig. 412

eines Wassertropfens, um dieselben zur Quellung zu veranlassen und Doppelbrechung zu erzeugen. Es ist eine auffallende Erscheinung, wenn man zu einem trockenen Praparate einen Tropfen Wasser hinzufügt, der langsam unter dem Deckglaschen fortschreitet, die Krystalloide in dem durch die Quarzplatte bergestellten rothen oder violetten Gesichtsfelde nacheinander in lebhaften Farben aufleuchten zu sehen, lange bevor sie mit dem Wasser in Berührung kommen.«

Dafür, dass die Capillaritat im Stande ist, die Feuchtigkeit mit großer Kraft in quellbare Körper hineinzuziehen, sprechen die oben 1. pag. 290 behandelten Versuche von Jamin u. A., ferner ein Experiment von

^{*} Siehe auch R. Haldebrand, Wiedem Ann 34, 261, 4888

banbree 1861 Fig. 412, aus welchem hervorgeht, dass eine Infiltration von Wasser durch Gesteinsporen selbst bei sehr starkem Gegendrucke erfolgen kann.

Ein Behalter v. welcher mit einem Quecksilbermanometer m commuwerte, wurde durch die Sandsteinplatte r abgeschlossen und das Ganze n dem eisernen Kasten co auf etwa 160° erhitzt. Wurde nun durch die Definung des Behalters e Wasser eingegossen, so durchdrang dies alsbald die Poren der Sandsteinplatte und verdampfte in den Behalter v hinein, wisieh ein an dem Manometer abzulesender Druck von etwa 1,9 Atm. berstellte. Ließ man den Dampf durch den Hahn n entweichen und schloss diesen wieder, so stellte sich der Dampfdruck sogleich wieder her.

Nach der Ansicht von Ditte ließen sieh die auf S. 83 u. ff. behandelten Adsorptionserscheinungen von Gasen ebenfalls erklären durch die Vertlüssigung der Gase in den Poren, wie denn auch Dumas nachgewiesen hat, dass schon feuchte Leinwandstreifen auf ein Gemenge von Luft und Schwefelwasserstoff in ähnlicher Weise einwirken, indem sich, wenn auch nicht bei gewöhnlicher Temperatur, so doch bei gleichzeitiger Erwarmung auf 40° – 30° Schwefelsäure bildet.

Gut spiegelnde, politte Stahltheile rosten nur schwer, rauhe dagegen sehr leicht, worauf Bartoli 1884 aufmerksam macht. Vielleicht beruht dies darauf, dass die Feuchtigkeitsschicht in den Vertiefungen rauher Korper weniger der Verdunstung ausgesetzt ist und somit langer einwirken kann.

8. Mehrfache Sättigungspunkte.

a) Erstarrungstension.

Der Erste, welcher sich mit der Frage der Aenderung der Dampftension bei der Erstarrung beschäftigte, war Regnault: »En résumé, mes experiences prouvent que la passage d'un corps de l'etat solide à l'état liquide ne produit aucun changement appréciable dans la courbe des forces élastiques de son vapeur; cette courbe conserve une parfaite regularité avant et apres la transformation.«

Auf Grund der Sätze der mechanischen Wärmetheorie gelangten Kirchhoff (1858), James Thomson (1874) und Sir W. Thomson (1854) zum entgegengesetzten Resultat.

Es ergab sich, dass der Differentialquotient der Spannung des Wasserdampfes nach der Temperatur bei 0° einen Sprung erleidet.

Die Dampfspannungseurven von Wasser und Eis müssen sich also beim Gefrierpunkte schneiden und unterhalb desselben muss die Tension des Wassers größer als die des Eises sein. Dass beim Schmelzpunkt selbst die Tensionen gleich groß werden, ist sehon daraus ersiehtlich, dass, wenn die Gleichheit der Tensionen bei einer anderen Temperatur eintrate, ein Perpetuum mobile moglich ware, analog wie dies früher bei Besprechung der Identität der Tensperatur gleicher Löslichkeit mit der Umwandlungstemperatur gezeigt wurde. Vergl. Bd. I. Seite 684.)

Eine Beobachtung, welche dies bestätigt, machte ich bereits vor langerer Zeit. In der Abhandlung über physikalische Isomerie [1877 findet sich darüber folgende Stelle, bei welcher ich nur das Wort Moleküldem hier befolgten Princip entsprechend unterdrücke:

oln der Nahe des Schmelzpunktes einer Substanz ändert sich die Dampstension derselben stetig. Würde der Dampf der flüssigen Modifikation nur diese selbst gelöst enthalten und der der festen nur feste. so ware dies nicht möglich. Es folgt also, was sich eigentlich schon voraus vermuthen lässt (nach Analogie des beim Schmelzen Gesagten), dass in der Nahe des Schmelzpunktes der Dampf der Substanz sowohl feste, wie flüssige Modifikation gelöst enthalten muss, deren Meugenverbaltnis durch die Temperatur bestimmt wird, ganz ähnlich wie das zweier in Lösung befindlicher fester Modifikationen. Unterhalb des Schmelzpunkts kann sich deshalb aus einem solchen Dampfe sowohl der feste wie der flüssige überschmolzene) Körper ausscheiden, ersterer in Form von Krystallen, letzterer in Tropfen- nicht Bläschen- Form, wofern nämlich die Lösung in Bezug auf beide übersättigt ist. Dies wird im Hofe der Krystalle, ganz ähnlich wie in dem citirten Falle, im Allgemeinen nicht mehr stattfinden. Dort wird nur noch die feste Modifikation den Sättigungsgrad überschreiten, aber nicht mehr die flüssige, da ja unterhalb des Gefrierpunktes die Menge der flüssigen Modifikation geringer sein wird, als die der festen. Betinden sich also vor einem wachsenden Krystall Tropfen des condensirten Gases, so werden sich diese vor dem Krystall auflösen müssen. Ist das Gas gemischt mit einem indifferenten Gase, so hat dies, wie ohne Weiteres zu übersehen, auf das Wesentliche des Vorganges keinen Einfluss.

*Sehr schön lässt sich die Erscheinung manchmal an gefrorenen Fensterscheiben beobachten, wenn mitten unter den Tröpfehen condensirten Wassers sich ein Eiskrystall bitdet. Dieser ist dann wenn die Tröpfehen hinreichend klein sind, regelmaßig von einem ziemlich breiten Hofe umgeben, und in dem Maße, als er weiterwächst, verschwinden vor ihm die Flüssigkeitstropfen.

Leichter lässt sich der Versuch mit Nitrophenol wiederholen, indem man etwas von der Substanz auf einen Objektträger bringt, in kleiner Entfernung darüber einen zweiten erwarmten Objektträger befestigt und nun den ersten erhitzt. Es condensirt sich alsdann auf dem zweiten der Dampf anfänglich in Tropfenform, allmählich aber, beim Sinken der Temperatur, bilden sich Krystalle, welche sich bald mit einem Hof umgeben, der dadurch entsteht, dass die in ihrer nachsten Umgebung behodichen Tropfehen verdampfen.

Eine andere hierher gehörige Beobachtung machte ich 1880 bei der Sublimation von Diphenylnaphtylmethan.

Ist die condensirende Platte mit feinen Kryställehen bedeckt und wird alsdann über den Schmelzpunkt erhitzt, so verwandeln sieh diese kryställehen in kleine Tröpfehen. Kühlt sieh die Platte wieder ab, so erstarren diese amorph und es bilden sieh neben ihnen wieder Kryställe; balt man nun die Temperatur fernerhin in der Nähe des Schmelzpunktes, so verdunsten die Tröpfehen allmählich, während die Kryställehen auf deren Kosten weiterwachsen, so dass sieh um diese ein tröpfehenfreier kaum bildet. Bei ein und derselben Temperatur und demselben Druck kann also gleichzeitig eine Substanz als Flüssigkeit verdunsten, als fester körper dagegen sieh condensiren.

Würde eines der überkühlten Tröpfehen von dem wachsenden Krystalle erreicht, so würde dieser sofort in dasselbe bineinwachsen. So könnten abnliche Aggregationen entstehen, wie die in Bd. I. S. 729 besprochenen.

Aitken 1888 macht darauf aufmerksam, dass auch die Bildung von Rauhreif darauf beruht, dass Wassertröpfehen von Eiskrystallen aufgezehrt werden. Solcher Reif bildet sich nur in sehr diekem Nebel und lange Eiskrystalle bilden sich insbesondere an den der Windrichtung zugekehrten Kanten aus, da hier am meisten Dunsttröpfehen zugeführt werden. Gewöhnlich bildet sich der Reif in der Nacht aus und morgens verschwindet dann der Nebel, so dass man nur noch die massigen Eisvegetationen vorfindet, welche ganz unbegreiflich erscheinen, wenn man sie als Niederschläge aus der klaren Morgenluft deuten wollte.

Hiermit stimmen auch die Benbachtungen von Assmann (1885), welcher die Dunstkörperchen eines Rauhreif absetzenden Nebels mikroskopisch untersuchte und dieselben bei einer Temperatur von — 10° vollkommen flüssig fand. Einzelne erstarrten beim Auffallen auf den Objektträger zu glashellen Eiskügelchen.

H. Hertz '1882 zeigt, dass man die Spannkraft des Dampfes über überkaltetem Wasser mittelst der thermodynamischen Satze bestimmen konne und Ramsay und Sydney Young (1884) bestimmten theils nach der harometrischen Methode, theils durch Messung der Temperaturerniedrigung bei der Verstüchtigung unter verschiedenen Drucken wabei der Druck jeweils gleich der der erniedrigten Temperatur entsprechenden Dampftension war die Dampfspannung verschiedener körper im festen und flüssigen Zustande. Es ergab sich in Bebereinstimmung mit der Theorie, dass bei kampher, Benzol und insbesondere Essigsaure das

Gefälle der Dampstension vor und hinter dem Schmelzpunkt ein erheblich verschiedenes war.

In einer späteren Arbeit 1886 zeigen Ramsay und Young, dass auch bei Brom und Jod die Dampfspannungseurven für den festen und Ilitssigen Zustand verschieden sind. Einfach Chlorjod lieferte wegen gleichzeitiger Zersetzung keine regelmäßigen Resultate.

W. Fischer (1886) findet ebenso:

- (a) Die Curve der Dampfdrucke über Eis ist nicht identisch mit der Curve der Dampfdrucke über Wasser. Die erstere liegt durchweg tiefer als die zweite.
- 2 Die Curve der Dampfdrucke über Eis trifft auf die Curve der Dampfdrucke über Wasser im Schmelzpunkt des Eises. Es besitzt also der gesattigte Dampf über Eis von 0° C. dieselbe Fension, wie über Wasser von 0° C.
- 3 Die Differentialquotienten des Dampfdrucks nach der Temperatur ergeben für den Schmelzpunkt des Eises eine Differenz von 0,0465 vgl. 0.014 von Kirchhoff berechnet).
- 1) Die Curve der Dampfdrucke über festem Benzol ist nicht identisch mit der Curve der Dampfdrucke über fittssigen Benzol. Erstere liegt durchweg tiefer als letztere.
- 5) Beide Curven besitzen keinen gemeinschaftlichen Punkt, treffen einander also nicht im Schmelzpunkt, der bei + 5,3° C. liegt. Es hat also der gesättigte Benzoldampf über festem Benzol eine andere Tension, als der gesättigte Dampf über flüssigem Benzol hei 5,3° C.: die Tensionsdifferenz ist 0.65 mm.«

Gegen die tetzteren beiden Satze erhebt R. v. Helmholtz (1886) wohl mit Recht Einspruch. Er glaubt, dass diese Schlüsse durch eine ungenaue Bestimmung des Schmelzpunktes von Benzol bedingt sind, welchen Fischer = 5,3° C. gefunden hatte.

Benutzt man umgekehrt die Spannungscurven Herrn Fischer's zur ungefähren Schmelzpunktsberechnung, d. h. sucht man ihren Schnittpunkt, so erhält man 6,45°, welche Temperatur allerdings um einen ganzen Grad hoher ist, als die von Herrn Fischer bestimmte.

Ramsay und Young (1887 erklaren die Abweichung, welche Fischer gefunden hatte, durch eine nicht hinreichend genaue Interpolations der Beobachtungen. Bei Anwendung einer anderen Interpolationsformel ergiebt sich Lebereinstimmung. Auch Kolaček (1886) lindet, dass die Berechnungen in der That mit den Beobachtungen von W. Fischer 1886) in Einklang stehen.

Wird eine feste verdampfbare Substanz in einem geschlossenen Gefaße sehr stark erhitzt, so kann es vorkommen, dass die Temperatur den Umwandlungspunkt in eine allotrope Modukation überschreitet oder schießlich selbst den Schmelzpunkt, während beim Erhitzen an freier läßt oder im Vacuum dies nicht möglich ist, indem durch den Vertampfungsprozess so viel Wärme gebunden wird, dass es überhaupt amöglich ist, die Umwandlungstemperatur oder den Schmelzpunkt zu erteichen. So ist es z. B. unmöglich, ein Stück Eis, welches in einem tefaße aufgehängt ist, aus dem aller gebildete Dampf durch eine kräßig nirkende Luftpumpe abgesogen wird, etwa durch Eintauchen des Gefäßes in heißes Wasser oder dergleichen so weit zu erwärmen, dass die Femperatur den Schmelzpunkt erreicht. Da es nun etwas Auffallendes hat, dass ein ringsom von siedendem Wasser umgebener Körper nicht berreichen solle, glaubte Carnelly, dass sieh das Eis über 0° erbutzen lasse, was aber widerlegt wurde.

Versucht man durch sehr rasche Wärmezufuhr die Temperatur doch in die Hohe zu treiben, so wird, wie ich schon früher bemerkte, nur die Verdampfung um so lebhafter und es erscheint fraglich, oh wir ein Mittel besitzen, mittelst dessen so rasche Warmezufuhr möglich ist, dass die Wirkung der außerst raschen Verdampfung im Vacuum compensirt wird Erfolgt die Erhitzung an freier Luft, so ist in Folge der geringeren Emwandlung eine derartige Temperatursteigerung fast immer moglich, und wir konnen selbst solche Substanzen, die scheinbar stets direkt vom festen in den gasformigen Zustand übergehen, dadurch wenigstens für einen Moment in die flüssige Modifikation verwandeln, indem wir sie mit noch intensiv weißglübenden Drahte berühren.

Es versteht sich von selbst, dass her festen Körpern ein "Sieden« unmogheh ist, d. h. dass der Dampf sich immer nur an der Oberfläche bilden kann: denn würde solcher an einem Punkte im Innern entstehen, so wurde alsbald der Druck so sehr anwachsen, dass die weitere Bildung gehernmt wäre.

V v. Bichter (1886 zeigt, dass der Druck, unterhalb dessen ein fester Korper direkt in den gasförmigen Korper übergeht, welchen Caruelly den «kritischen Druck» genonnt hatte, nichts anderes ist, als der bampfdruck beim Schmelzpunkt. Jedem Drucke entspricht eine bestimmte Temperatur, über welche der Korper nicht erhitzt werden kann. 50 z. B. wurde gefunden

^{* 0,} L., Zeitschr. f. keyst. 1, 42), 1877.

b) Transformationstension.

An die Fälle, bei welchen sich feste und Aussige Modifikation als physikalisch isomere Modifikationen betrachten lassen, schließen sich unmittelbar diejenigen an, bei welchen es sich muthmaßlich um chemische Isomerie handelt. Dahin gehören:

1) Phosphor. — Die labile leicht schmelzbare Modifikation ist der gewöhnliche gelbe Phosphor, die stabile der von Schrötter entdeckte weit schwerer schmelzbare, dichtere und in CS₁ unlösliche rothe Phosphor, mit welchem wahrscheinlich auch der schwarze, metallisch glänzende identisch ist. Der rothe wird erhalten durch Erstarrung des Schmelzflusses in hoher Temperatur oder durch Erhitzen des aus der labilen Modifikation entstehenden gelben Schmelzflusses, der schwarze durch Krystallisation der Lösung in Blei Hittorf. Nach Analogie anderer Falle, in welchen die krystallisirte labile Modifikation durch Schmelzen und rasches Abkühlen aus der stabilen erhalten werden kann, sollte man denken, dass die gelbe Schmelze durch Ueberkühlung des Schmelzflusses der rothen Modifikation erhalten werden konnte, es ist dies indess nicht möglich. Aus dem Dampf kann durch Condensation je nach den Umständen sowohl die eine wie die andere Modifikation entstehen.

Die beiden Modifikationen zeigen auch hinsichtlich der Intensität, mit welcher sie von verschiedenen Reagentien angegriffen werden. Unterschiede, woraus man auf chemische Verschiedenheit schemische Isomerie) hat schließen wollen, doch hat dieser Schluss deshalb wenig Beifall gefunden, da die Produkte der Einwirkung bei beiden Modifikationen dieselben sind. Eine derartige Verschiedenheit zeigt sich z. B. nach Merz und Weith [1873], wenn man Phosphor auf Brom wirft, welches sich in einem Reagensglaschen befindet. Gelber Phosphor wird dabei unter lebhafter Detonation brennend fortgeschleudert, rother dagegen entzundet sich ohne Explosion und brennt ruhig ab.

Merkwürdig und noch unaufgeklart ist, dass nach den Beobachtungen von Troost und Hautefeuille 1874 die rothe Modifikation selbst wieder in verschiedenen Modifikationen erhalten werden soll. So hat dieselbe bei 265° dargestellt glasigen Bruch und schöne rothe Farbe, bei 140° ist der Bruch körnig, die Farbe orange, über 500° wird ein compakteres grauviolettes Produkt erhalten, über 580° bereiteter zeigt muschtigen Bruch. Spuren von Schmelzung und Krystallisation. Die spezifischen Gewichte bei 0° dieser verschiedenen Varietäten sind beziehungsweise 2,148, 2,19; 2,293, 2,34. Hieraus scheint hervorzugehen, dass die in niederer Temperatur gewonnenen Produkte schwammige, mit außerst feinen Poren durchsetzte Massen sind und nur scheinbar homogene

Körper darstellen, wie auch aus dem Mangel krystallinischer Struktur zu schließen ist. Dass pulverisirte Körper häufig andere Farbe zeigen, als der gleiche Stoff in kompaktem Zustand, ist bekaunt. Hierdurch könnte sich also wohl auch die Farbenverschiedenheit erklaren.

Die ersten eingehenden Versuche über die beiden Modifikationen des Phosphors verdankt man Hittorf (1865). Er kam zu dem merkwürdigen Besultate, dass die Dampfdichte derselben verschieden sei, was auf verschiedene Spannkraft der Dämpfe hinweist. Bei rascher Abkühlung condensirte sich der Dampf stets in der gelben Modifikation.

Lemoine 1871 beabachtete, dass bei gleichbleibendem Volum die Transformation rascher stattfand, wenn die Masse des rothen Phosphors vergroßert wurde, schließlich aber schien Gleichgewicht zwischen den beiden Modifikationen einzutreten, die Umwandlung des gelben in den rothen Phosphors war also keine voltständige, sondern ein gewisser Procentsatz des gelben Phosphors blieb stets übrig. Bei der Ueberführung von rothem Phosphor in gelben schien indess das Gleichgewicht nur ein vorübergehendes zu sein, denn bei fortgesetztem Erhitzen wurde die Menge des bereits gebildeten gelben Phosphors wieder kleiner. Le moine glaubte dies durch eine Oberflächenveränderung des rothen Phosphors erklären zu konnen, doch dürften eher Unvollkommenheiten der Versuche Ursache sein. Die Umwandlung soll ferner eine totale werden, wenn man den Phosphor nicht einfach in einem geschlossenen Gefaße erhitzt, sondern zwei befalle, von welchen nur das eine erhitzt, das andere kalt gehalten wird, serbindet. Der Phosphor verdampft in dem einen Gefäße und schlagt sich in dem andern in der andern Modifikation nieder, doch ist der Umwandlungsprozess auf diesem Wege ein bedeutend langsamerer. Auch bei nur einem Gefäße kann rother Phosphor vollständig umgewandelt werden, wenn man gleichzeitig Kupferspähne einbringt, mit welchen sich der gehildete Phosphordampf verbinden kann. Im Gegensatz zu den Resultaten Hittorf's fand Lemoine die Dampfdichte der beiden Modihkationen gleich groll und versucht auch die Differenzen aufzuklären,

Mehr Licht wurde in diese Verhältnisse gebracht durch die folgenden Arbeiten von Troost und Hautefeuille (1868, 1873 und 1874). Wird gelber Phosphor in einem geschlossenen Gefäße erhitzt, so stellt sich zunächst die der betreffenden Temperatur entsprechende Maximaltension des Dampfes ein. Gauz allmählich beginnt nun aber die Emwandlung des Dampfes in die rothe Modifikation, welche sich niederschlägt, so dass ein beständiges Destilliren stattfindet, und somit der Druck niedriger wird als im Gleichgewichtszustande. Den so erzielten minimalen Druck nennen Troost und Hautefeuille Transformationstension.

Steigt die Temperatur über 520°, so tritt die Umwandlung so rasch

ein, dass die Maximaltension nicht mehr vollständig erreicht wird. Immerhin stellt sich anfänglich eine höhere Tension ein, die erst allmählich, wenn die Umwandlung in vollen Gong gekommen ist, auf ein constantes Minimum, die der betreffenden Temperatur entsprechende Transformationstension herubsinkt.

Uebersteigt die Temperatur 550°, so erfolgt die Umwandlung von Anfang an so rapid, dass es nicht mehr müglich ist im ersten Momente eine höhere Tension zu erhalten, es stellt sich eine ganz constante Transformationsspannung ein, welche erheblich niedriger ist als die zu erwartende maximale Tension des unveränderten gelben Phosphors.

Eigenthümlich ist der Fall, wenn ein Gestiß, z. B. eine zugeschmolzene Glasröhre welche gelben Phosphor enthält, derart erhitzt wird, dass am einen Ende die Temperatur 440° beträgt, am andern 487°. Man sollte erwarten, dass sich ein constanter der niedrigeren Temperatur 140° entsprechender Sättigungsdruck herstellen wurde. Thatsächlich findet dies jedoch nicht statt, sondern es tritt eine continuirliche Destillation des Phosphors nach dem heißeren Ende ein. Dort verwandelt sich nämlich der Dampf in rothen Phosphor und in Folge dessen erniedrigt sieh daselbat die Tension unter den der Temperatur 440° entsprechenden Sättigungsdruck. Der Dampf muss also in continuirliche Strömung gerathen wie bei einer Destillation, sortwährend wird am kalteren Ende neuer gebildet, bis aller gelbe Phosphor daselbst verschwunden ist und sieh in Form von rothem Phosphor am heißen Ende angelagert hat.

- 2) Cyansäure. Belinden sich (nach Wöhler in einem Gefäße zugleich flüssige Cyansäure und festes Cyamelid, so verdampft erstere, der Dampf condensirt sich indess sofort wieder als Cyamelid und so wandelt sich nach und nach alle Cyansäure in Cyamelid um. Der Prozess findet auch bei 0° von selbst statt, wenn auch anfanglich kein Cyamelid eingebracht wurde. Da das Cyamelid bei 0° keine merkliche Dampfspannung besitzt, so stellt sich nach und nach in dem Gefäße ein sehr vollkommenes Vacuum her.
- 3. Schwefel. Ein Körper, welcher sehr leicht in überschmolzenen Tröpfehen sublimirt, ist der Schwefel. Diese Sublimation, die ja im Großen her der Darstellung der Schwefelblumen Anwendung tindet, liefert auch unter Umständen unlöslichen Schwefel, der in der That auch einen Theil der Schwefelblumen ausmacht. Derselbe hat zu eigentbünlichen Auffassungen des Condensationsvorganges Anlass gegeben, welche besonders bei den diesbezüglichen Untersuchungen von Brame (1853 zum Ausdruck kommen. Es ist die alte Theorie der embryonalen Krystalle, der Krystalloide und des Blaschenzustandes, der an die organischen Zellbildungen erinnern soll. Die Beobachtungen ergaben zunächst als allgemeines Resulat, dass ebenso wie bei andern Körpern die Tröpfehen

um so großer werden je höher die Temperatur, bei welcher die Condensation stattfindet.

Ber Temperaturen unter 110° bis 130° bildeten sich nur Kagelchen und oktaedrische Kryställchen, letztere stets erheblich größer als die Kagelchen. Von 130° bis 150° und 180° erschienen zwischen den einrelnen Kugelchen Anhaufungen von noch kleineren. Bei 200° bildeten sich nur noch bei der Condensation an heißen Körpern Krystalle, nicht an kalten. Die Kügelchen nehmen bereits die Eigenschaften des plasuschen Schwefels an. Sie bestehen aus einer dunnen Hulle, die mit tlussigem Inhalt gefüllt ist. Zerreißt man die Hülle, so tritt der Gehalt heraus und die Hülle selbst legt sich in Falten zusammen. Brame sennt diese Körperchen deshalb «Schläuche» (utricules). Außer diesen Maubt er auch noch hoble Bläschen (vésicules beobachtet zu haben, die kurz nach ihrer Entstehung wieder verschwinden. Die «Schläuche» verbalten sich ganz wie plastischer Schwefel und werden nach einiger Zeit krystallinisch. Das Innere scheint früher zu krystallisiren als die Haut und letztere die Erregung der Krystallisation durch Berühren des Schlauches mit einem fertigen Krystall zu hindern,

c) Verwitterungstension.

Aehnliches wie für die Verdampfung gilt auch für die Dissociation fester Korper. Manche wasserhaltige Salze z. B. verwittern beim längeren Legen an der Luft oder im Vacuum, so dass niemals eine Spur Flüssigleit siehtbar ist, sondern auscheinend direktes Zerfallen in einen festen
und einen gasfürmigen Körper, das wasserfreie Salz und Wasserdampf,
stattfindet. Lässt man aber die Zersetzung bei genügend hohem Drucke
sich vollziehen, so scheint das krystallwasserhaltige Salz zu schmelzen,
undem es in wasserfreies Salz und flüssiges Wasser zerfällt.

Vielfache Versuche hat man in dieser Hinsicht beim kohlensauren Kalk ausgeführt, welcher bekanntlich unter gewöhnlichem Druck in festen Actzkalk und gasformige Kohlensaure zerfällt.

Nach Hall und Buchholz soll dagegen bei genügend hohem Druck Schmelzung eintreten und beim Wiedererkalten Erstarrung in rhomboedrischen Formen, wodurch man zu der Ansicht geleitet wurde, der Marmor, welcher ein krystallinisch metamorphosirtes Sedimentgestein dartellt, sei im Laufe der Zeit einmal unter hohem Drucke geschmolzen gewesen. Gilbese fand bei Wiederholung der Versuche dieselben indess nicht bestätigt, sehr gut gelangen sie dogegen Gailletet mit dem auf Seite 818 Bd. I. Anmerk, beschriebenen Apparate.

Wichmann 1885) erhitzte Kreide in einem durch eine Schraube mit Platindichtung völlig Inftdicht abgeschlossenen Eisencylinder in einem Bade von geschmolzenem Nephelinit vom Katzenbuckel. Dieselbe sinterte zusammen ohne eigentlich zu schmelzen und verwandelte sich in ein Aggregat farbloser Kalkspathkryställehen. Vermuthlich handelt es sich also hier um eine Aufzehrungserscheinung, wie sie auf Seite 662 Bd 1 besprochen wurde.

Achnliche Betrachtungen lassen sich für das scheinbare Schmelzen krystallwasserhaltiger Salze oder von Gemengen solcher anstellen. Beim Schmelzpunkte müssen die Tensionen von festem Salz und Lösung gleich groß sein. In der That fanden van t'Hoff und van Deventer (1887) bei einem Gemische von Glaubersalz, Magnesiumsulfat und Chlornatrium, dessen Schmelzpunkt bei 15° lag, Gleichheit der beiden Tensionen nahe bei 15°, während darüber das trockene Glaubersalz böhere Tension aufwies, darunter die Lösung. Dasselbe ergab sich für ein Gemisch von Glaubersalz und Magnesiumsulfat allein, dessen Schmelzpunkt bei 26° lag, und auch bei reinem Glaubersalz mit dem Schmelzpunkt 33°.

Roozeboom (1885 bestimmte die Spannungscurven für die Dissociation der Hydrate von SO_2 , Cl_2 und Br_2 . Da diese Hydrate leicht im therschmolzenen Zustande erhalten werden, so konnte hier die Spannungscurve der Flüssigkeit bis über die Erstarrungstemperatur hinaus fortgesetzt werden. Wie es die Theorie verlangt, war stets die Tensien über dem erstarrten Körper größer, als die über dem flüssigen. Ein anderer ausgezeichneter Punkt (Wendepunkt) in der Spannkraftscurve trat da ein, wo der gasförmige Körper in Folge des hohen Druckes nicht mehr als Gas, sondern als Flüssigkeit sich ausschied. Bei Temperaturen über diesem zweiten ausgezeichneten Punkt spaltet sich also der illüssige Körper in zwei Flüssigkeiten, die eine vorherrschend Wasser, die andere das Gas enthaltend, bei Temperaturen unter derselben scheidet er dagegen Gas aus. So zerfiel z. B. $SO_2 + 7H_2O$ bei Temperaturen

von $= 9.5^{\circ}$ bis $= 2.6^{\circ}$ in Eis und SO_2 -Gas, von $= 2.6^{\circ} = +12.1^{\circ}$ - Wasser und SO_2 -Gas, von $+12.2^{\circ} = +17.1^{\circ}$ - Wasser und flüssige SO_2 .

Für $Cl_2 + 8H_2O$ waren die beiden ausgezeichneten Punkte -0.24° und $+28.7^{\circ}$. für $Br_2 + 10H_2O = 0.3^{\circ}$ und $+6.2^{\circ}$. Die entsprechenden Drucke sind für $SO_2 + 7H_2O$ 211 mm und 1770 mm. für $Cl_2 + 8H_2O$ 248 mm und 6 Atmosphären, für $Br_2 + 10H_2O$ 43 mm und 93 mm.

Außer diesen Temperaturpunkten betrachtet Roozeboom noch als ausgezeichneten Punkt denjenigen, bei welchem die Dissociationstension 760 mm beträgt, da bei diesem, wenn der körper im offenen Gefaß erwarmt wird. Zersetzung unter den gleichen Erscheinungen eintritt, die man hei der Dampfbildung Sieden nennt; ferner denjenigen Punkt, bei welchem das frei werdende Wasser gerade alles frei werdende Gas in sich auflöst. Wird der letztere Punkt früher erreicht als derjenige, bei

welchem sich das Gas als Flüssigkeit ausscheidet, so muss, wie van der Waals reigte und Roozeboom experimentell gefunden hat, der eigenthümliche Fall eintreten, dass derselben Dissociationstemperatur drei erschiedene Dissociationstensionen entsprechen. So z. B. sind bei $HBr \div 2H_2O$ bei — 11° folgende drei Spannungen möglich: 120 mm, 2 Atmosphären und 3 Atmosphären. Mit steigendem Drucke nimmt hier die Dissociationstemperatur erst zu, bis der Punkt erreicht ist, wo das frei verdende Gas gerade vollkommen vom Wasser aufgelöst wird. Von hier an nimmt mit steigendem Drucke die Dissociationstemperatur zunächst ab. dann wieder zu. Der Umkehrpunkt bildet einen neuen ausgezeichneten Punkt der Dissociationscurve.

Le Chatelier (1884) maß die Dissociationstensionen des Chlorbydrats Cl_1+8H_2O sowohl über als unter dem Erstarrungspunkt. Die Curve, durch welche dieselben graphisch dargestellt wurden, zeigte einen scharfen Knick beim Erstarrungspunkte. Von hier an wuchsen die Spannungen erheblich rascher als zuvor, die Curve erhält also eine weit betrachtlichere Steigung. Aus letzterer ließen sich die Dissociationswärmen im flüssigen Zustande und im festen berechnen. Die Differenz derselben entsprach, wie zu erwarten, fast genau der Schmelzwärme des Chlorbydrats.

d) Tension von Lösungen und Gemengen.

Mit dem Verlaufe der Dampfspannungen von Wasser und Eis unterhalb des Gefrierpunktes hangt auch eine allgemein gültige Beziehung zwischen der Gefrierpunktserniedrigung beim Zusatz von Salz zum Wasser und der gleichzeitigen Erniedrigung der Dampfspannung zusammen, welche natürlich allgemein für jeden schmelzbaren Korper gilt.

Versuche über den Einfluss von Salzzusatz und Wasser auf die Dampfspannung sind sehon von Faraday 1822, Griffiths 1824, Legrand, Prinsep, Gay-Lussae und später namentlich von v. Babo und Wüllner (1856, 1858 und 1860) ausgeführt worden. Insbesondere erkannte Wüllner, dass die Dampfdruckerniedrigung durch Zusatz von Salz der zugesetzten Salzmenge proportional ist, vorausgesetzt, dass man n einzelnen Fällen die Annahme macht, dass das Salz als krystallwasserbaltiges in Losung enthalten sei.

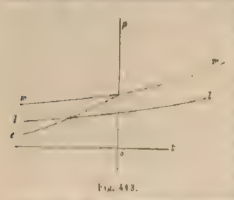
Ein übnliches Gesetz für die Gefrierpunktserniedrigung durch Sulzusatz wurde schon früher von Blagden 1788) und nach ihm von Hudorff 1861, 1862 und 1871, und von Goppet 1871 und 1872 erkannt.

Beide Gesetze wurden von Guldberg (1870) und ebenso spater von kolaček in nahen Zusammenhang gebracht, ein Ergebnis, welches durch sehr eingehende Untersuchungen von Raoult (1878, 1882 und später) bestätigt wurde.

Beim Gefrierpunkt einer Salzlösung müssen nämlich die Dampfspannungen von Eis und Lösung gleich groß sein, weil bei dieser Temperatur Eis und Salzlösung in stabilem Gleichgewicht neben einander bestehen können. Wären sie nicht gleich groß, so könnte auf dem Wege der Verdampfung entweder das Eis oder die Salzlösung zunehmen und man könnte dann, indem man Eis und Salzlösung nach dieser Zustandsänderung wieder zusammenbringt, dieselbe rückgängig machen, somit ein Perpetuum mobile construiren.

Hieraus ergiebt sich die Nothwendigkeit des Zusammenhanges von Gefrierpunkt- und Tensionsverminderung ohne Weiteres, denn die Dampfspannung des Eises numnt mit abnehmender Temperatur ab, folglieb, auch die Dampfspannung der Salzlösung beim Gefrierpunkt derselben.

»Man construire.« schreibt Kolacek, »nach den Zahlen von Regenault über der Abscissenaxe der Temperaturen die Dampfdruckeurve



des Eises (Fig. 143), so dass die Ordinaten den Spannkraften und der Coordinatenursprung dem Frierpunkte entspricht. Die Spannkraftseurve des reinen Wassers trifft die Eiseurve auf der y-Axe bei dem Werthe $p_0=1.6$ mm und zwar in einem Winkel, wie zuerst Kirchhoff (1858 gezeigt hat. Ferner denke man sich die Spannkraftseurve der betreffenden Salzlösung construirt. Diese

wird nach allen bisherigen Erfahrungen unterhalb der Dampfeurve des reinen Wassers verlaufen und die Eisdampfeurve in dem Gefrierpunkte der Salzlösung offenbar unter Null Celsius treffen.

Je tiefer also dieser Schnittpunkt liegt, d. h. je größer die Frierpunktsermedrigung durch des Salz. um so größer ist auch der Abstand der Dampftensionscurve der Salzlosung von der des reinen Wassers, d. h. die Erniedrigung des Dampfdrucks oder die Erhöhung des Siedepunkts.

Der Satz wurde in neuester Zeit noch erweitert von van t'Hoff und van Deventer (1887). Es ergab sich nämlich, dass fremde Salze auch auf den scheinbaren Schmelzpunkt wasserhaltiger Salze in ahnlicher Weise ermedeigend einwirken, wie auf den Schmelzpunkt von Eis. So z. B. wurde der Verflüssigungspunkt von Glaubersalz, welcher bei 33° liegt, durch Beimischung von Magnesiumsulfat auf 26° heraligedrückt, und wenn außerdem noch Chlornatrium zugemischt wurde, auf 43°. Ebenso wird die Umwandlungstemperatur eines Gemenges von Natrium- und Magnesiumsulfat in Astrakanit, welche bei 21½° hegt (cf. Bd. 1. pag. 673, durch Zusatz von Chlornatrium auf 5° ermedrigt.

Analoges wie für die Gefrierpunktserniedrigung gilt vermuthlich auch für die Erniedrigung des Sättigungspunktes einer Losung und die Verminderung ihrer Dampftension durch fremde Zusätze (Verdünnung).

Kirchhoff 1858 berechnete aus den Prinzipien der mechanischen Warmetheorie folgende Beziehung zwischen der bei der Auflösung eines lesten Körpers absorbirten Warmemenge Q^* und der Dampfspannung der Losung u bei der Temperatur T:

$$Q := \frac{M \cdot u \cdot T \cdot f}{f} \cdot \frac{\partial \log_{\theta} \operatorname{nut.}}{\partial T}^{\theta}.$$

Hierbei bedeutet *H* die Anzahl von Gewichtseinheiten Wasser, welche nothig ist, um bei der Temperatur *T* aus der Gewichtseinheit Salz eine concentrirte Salzlösung herzustellen, *u* ist das spezifische Volumen des bei *T* Grad gesattigten Wasserdampfes. / die Dampftension des reinen Wassers bei *T*°.

Für die Wärmemenge, die beim Verdünnen einer Losung auftritt, land Kirchhoff die Gleichung:

$$Q = \frac{M \cdot f \cdot T}{J} \cdot \int_{M'}^{M} \frac{\partial \log \operatorname{nat} \left(f \right)}{\partial T} \cdot dx.$$

Q ist die Wärme, die auftritt, wenn eine Lösung von 1 Gewichtstheilen Wasser mit M-M' Gewichtstheilen Wasser wird M-M' Gewichtstheilen Wasser verdungt wird, ψ die Spannkraft des Dampfes der Salzlosung und ψ das bewicht des flüssigen Wassers.

Die Formeln zeigen bis jetzt noch keine hinreichende Uebereinstimmung mit der Erfahrung.

Amorphe und gallertartige Korper scheinen nach den Beobachtungen von Guthrie 1873 und 1876 weder auf den Gefrierpunkt, noch auf den Siedepunkt merklichen Einfluss zu hahen. Der Siedepunkt einer 20 % igen Gummildsung z. B. war genau 100°, hei einer 10 % igen 98°, bei einer 50 % igen 97.5°. Ein Gemenge von 20 % Gelatine. 20% Gummi und 60 % Wasser zeigte einen Siedepunkt von 97.5°, dagegen ganz gleichen Gefrierpunkt wie reines Wasser.

Beimischung flüssiger Korper, welche unbeschränkt mischbar sind, wirkt im Allgemeinen derart, dass die Dampfspannung des Gemisches das arithmetische Mittel derjenigen der beiden Flüssigkeiten wird. Völlig unvernischbare Flüssigkeiten erzeugen eine Spannung, die dem Daltonschen Gesetze entspricht, d. h. gleich der Summe der beiden einzelnen

Die Buchstaben sind die von Ruhlmann, Mechanische Warmetheorie 1 pag 764, gewählten.

Für beschränkt mischbare liegt die Dampfspannung zwischen diesen außersten Grenzen, und zwar lässt sich leicht einsehen,

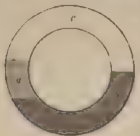


Fig. 444,

dass bei derselben Temperatur die Spannung des einen Mischungsverhaltnisses genau gleich der des andern sein muss.

Denkt man sich namlich nach Konowalow (1884) die beiden Flüssigkeitsschichten a und b und den Dampf c, wie Fig. \$14 zeigt, in einem ringförmigen Gefaße, so dass der Dampf einerseits mit der einen, andererseits mit der anderen Mischung in Berührung ist und diese unter sich. und nimmt man an, einerseits herrsche größerer

Dampfdruck, so würde eine continuirliche Destillation nach der Seite des schwacheren Druckes stattfinden und an der Grenze der Flüssigkeiten Diffusion, welche das Mischungsgleichgewicht fortwahrend wiederherstellt. Man hatte also ein sehr einfaches Perpetuum mobile.

9. Der kritische Punkt.

a) Anomalien der Compressibilität und Ausdehnung.

Während für Gase, die sich nur bei sehr niedriger Temperatur und hohem Druck verflüssigen, das Boyle-Gay-Lussac'sche Gesetz per = const. unter gewöhnlichen Umständen in fast vollkommener Strenge gilt, zeigen sich bei leichter condensirbaren Gasen (Dämpfen) schon bei gewöhnlicher Temperatur und Atmosphärendruck nicht unerhebliche Abweichungen. und für sämmtliche Gase werden diese Abweichungen stärker für Temperaturen, die sich der Condensationstemperatur nabern und in um so hoheren Grade, je hoher gleichzeitig der Druck gesteigert wird.

Bereits van Marum, Oerstedt, Despretz u. A. zeigten, dass das von Boyle (1662) aufgestellte Gesetz, dass das Produkt von Druck und Volum eines Gases constant sei, bei manchen Gasen nicht genau zutreffe. und spatere Untersuchungen von Regnault, Natterer. Amagat" u. A. zeigten, dass überhaupt für jedes Gas sogar erhebliche Abweichungen contreten, sobald die Drucke sehr hohe Werthe annehmen. Ebenso wurde das von Gay-Lussac 1808) zuerst ausgesprochene Gesetz der gleichmäßigen Ausdehnung aller Gase oder der Constanz des Quotienten

^{*} Siehe Compt. rend 85, 27, 139 87, 132 1878; 88, 336 1879 . 89, 437 1879; 90, 995 (1880; 91, 428, 812 (1880). Ann. chun. phys. 5) 22, 353 (1881). Compt. rend. 94, 817 1882.

von Bruck und Temperatur bei constantem Volumen durch spätere Untersuchungen von Magnus, Regnault u. A. ebenfalls als nicht ganz zutreffend erkannt. Nach den neuesten Versuchen von Amagat 1882 und Kamsay und Yaung (1887 muss vielmehr die Constante noch vermindert werden um ein Vielfaches des Reciproken der absoluten Temperatur, also: $p = b \cdot \tau - a$, wohei b und a noch unbekannte Funktionen des Volumens sind.

Nach der bereits wiederholt beigezogenen Annahme der chemischen Verschiedenheit des sogenannten Gas- und Flüssigkeitszustandes eines Korpers werden diese Anomalien des Boyle-Gay-Lussac'schen Gesetzes*) leicht verständlich. Man hat nur anzunehmen, dass sich in der Nähe des Condensationspunktes bereits die Illussige Modifikation bildet, sich aber meht ausscheidet, sondern im Gase gelöst bleibt. Je tiefer die Temperatur sinkt, oder je höher der Druck steigt, umsomehr wächst der Procentgehalt dieser Lösung an flüssiger Substanz, bis schließlich beim Condensationspunkt eine weitere Steigerung unmöglich wird, insofern sich jeder Leberschuss alshald ausscheidet. Eine wesentliche Stütze erhält diese Ansicht durch die thermischen Erscheinungen bei der Compression und Expansion von Gasen.

Wird ein Gas comprimirt, so erhitzt es sich, indem durch die Expansivkraft die Compressionsarbeit in eine aquivalente Menge Warme überführt wird, außerdem erscheint aber noch ein wenn auch nur sehr kleiner Veberschluss von Wärme, was beweist, dass im Gase eine gewisse Menge potentieller (chemischer, Energie vorhanden ist, welche bei der Verdichtung ebenfalls in Warme umgesetzt wird. Ebenso verschwindet bei der Expansion eines Gases etwas mehr Wärme als der Expansionsarbeit aquivalent ist, da auch noch auf Kosten von Wärme immer potentielle Energie erzeugt werden muss. Expandirt ein Gas ohne außere Arbeit zu leisten, so verschwindet nur eine der erzeugten inneren potentiellen Energie aquivalente Menge von Wärmemenge, das Gas kühlt sich freilich nur sehr wenig ab und die Größe der Temperaturernie-

^{*} Vergl, die Theorien von Horstmann. Lieb. Ann. Supplied. 6, 51, 4868. Rocknagel, Pogg. Ann. Erghd. 5, 563–4871, van der Waals 1873. Ueber die Continuitat etc. Ierner k. Akail. van Wetensch. Amsterdam 1880 und 1884, welche me Erscheinung auf Grund der Hypothese der Continuitat erkloren, und diejenigen von Playfort und Wanklyn. Lieb. Ann. 122, 287, 1862, A. Naumann, 11eb. Ann. 185, 323, 4870. O. Lehmann, Zeitsche f. kryst. 1, 97, 4877. Ramsay, Proc. of the London Roy. Soc. 30, 323, 4880. Hannay, Proc. Roy. Soc. 32, 408, 4881, welche entweder chemische oder physikalische Isomerie anuchmen, wobei Naumann s. Theorie, iasbesondere in ihrer neuen Form Thermochemie, 4882, eine vermittelnde Stellung einnammt, insofern sie die Molekularverbindungen nach festen verhaltnissen auf gleiche stufe stellt mit den Mischungen nach veränderlichen Verhaltnissen.

drigung kann in Verbindung mit den übrigen nöthigen Daten dazu dienen, die Quantität der im Gase enthaltenen potentiellen Energie zu berechnen. Untersuchungen dieser Art sind von Joule und W. Thomson ausgeführt worden.

Da umgekehrt auch Gase in Flüssigkeiten löslich sind und jedenfalls in noch weit höherem Grade, so wäre ferner ganz ebenso wie bei Mengung zweier beschränkt mischbarer Flüssigkeiten anzunehmen, dass auch umgekehrt die flüssige Modifikation in der Nahe des Verdampfungspunktes bereits etwas gasförmige gelöst enthalte, und in der That beohachtet man dem ganz entsprechend auch Anomalien der Ausdehnung und Compressibilität der Flüssigkeiten, insbesondere bei Verdampfung unter höheren Drucken*,

Mit steigender Temperatur tritt also unserer Annahme zufolge Dissociation der Flüssigkeit ein, der entstehende Dampf gelangt indess nur theilweise zur Ausscheidung und bleibt großtentheils in der Flüssigkeit gelöst. Es bilden sich zwei Gleichgewichtszustände aus, eine Lösung von wenig Dampf in viel Flüssigkeit und eine solche von wenig Flüssigkeit in viel Dampf. Die kritische Temperatur ist diejenige, für welche die Zusammensetzung beider Lösungen identisch wird.

Zu einer Prüfung dieser Hypothesen wören weit mehr Untersuchungen nöthig, als bis jetzt vorliegen, namentlich solche bei höheren Drucken und Temperaturen. Die gewöhnlichen Methoden zur Bestimmung der thermischen Ausdehnung und Compressibilität sind nun gerade zu derartigen weit gehenden Untersuchungen wenig geeignet, eher dürfte sich eine mikroskopische Bestimmung in sehr engen Capillaren eignen.

Dieselben haben nicht nur den Vorzug, sehr große Drucke auszuhalten, sondern auch weitgehende Ueberhitzung zu ermöglichen, so dass auch bei niedrigem Druck die Temperatur sehr hoch gesteigert werden kann. Außerdem sind nur minimale Substanzmengen nöthig, so dass auch sehr schwer zu erhaltende Stoffe untersucht werden konnen. Zur Bestimmung der thermischen Ausdehnung eignet sich der gleiche Apparat, der zur Bestimmung der Dampstensionen dient (siehe pag. 137). Das U-Rohr wird von demselben entsernt und durch ein anderes ersetzt, dessen einer geschlossener Schenkel nicht zugeschmolzen, sondern mit Trichter und eingeschliffenem Stöpsel versehen ist. Fig. 415. Von dem andern Schenkel zweigt sich seitlich ein horizontales, am Ende geschlossenes Capillarrohr ab, welches zur Aufnahme der zu untersuchenden Substanz dient, mittelst eines Wasser- oder Ochades auf constante Temperatur gebracht und durch das horizontale Mikroskop**) beobachtet werden

^{*} Vergl. Cagniard de la Tour, Ann. de chim. et de phys. 21, 127 1522.

Amagat, Compt. rend Sh. 27 u. 439, 1876, Avenarius, Beibl. 2, 241 1877

^{**} Ceberein Kathetometermikroskop siehe auch Quanake, Pogg. Ann. 70, 484, 1847.

kann. Nach Einbringen der Substanz ist dasselbe natürlich noch mit Luft gefüllt. Man erwärmt nun, evacuirt gleichzeitig und lässt die Flüssigkeit einige Zeit kochen, so dass alle vorhandene Luft möglichst vollstandig ausgetrichen wird. Lässt man nun aus dem Recipienten Luft einströmen, so dass der Druck wachst, so erfüllt die Flüssigkeit das Capillarcohr alsbald vollständig. Nun erwärmt man bis etwas über die

bookste Temperatur, bei welcher man zu beobachten gedenkt und welche, der eintretenden starken Siedeverzüge hilber, weit über dem Siedepunkt der Substanz liegen kann, Maet den Trichter und gieht Druck, so dass der Ueberschuss n Flussigkeit herausgeblasen wird. lässt dann saugen und fulk den Trichter mit einer indifferenten zweckmaßig gefarhten andern Flüssigkeit, z. B. wenn die zu untersuchende Schwefelkohlenstoff war, mit gefärhtem Glycerin, und schließt den Trichter wieder, sobald diesethe gentigend boch ther der Einmundungsstelle des horizontalen Robres liegt. Schwefelkohlenstoff ist so durch filecerin abgegrenzt und am Verdunsten gehindert. Zunächst evacuirt man und lasst einige Zeit kochen, um auch dem Giveerin seine Luft zu nehmen. wobei man zweckmäßig das Bad etwas senkt, so dass der Schwefelkohlenstoff nicht mit

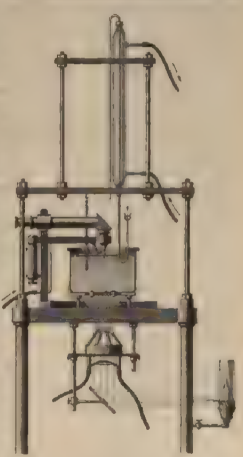


Fig. 615.

erwarmt wird, alsdann giebt man wieder Druck und lässt abkühlen. Man kann nun sehr schön das Wandern der Grenze zwischen dem farblosen Schwefelkohlenstoff und dem gefärbten Glycerin mikroskopisch beobachten und so die Ausdehnung resp. Contraction messen. Es genügt dies, um etwaige Anomalien in der Ausdehnung festzustellen. Wollte man indes auch den Ausdehnungscoefficienten bestimmen, so würde man wohl zweckmitßig das Volumen durch Vergleich mit einer Flüssigkeit

von bekanntem Ausdehnungscoefficienten ermitteln. Das hierzu nöttinge Ausspülen des Apparates kann analog geschehen, wie das Füllen. Man bläst zunächst die Flussigkeit heraus, füllt mit einem leichtlussigen Losungsmittel, bläst auch dieses heraus u. s. w. Schließlich erhitzt man leer unter gleichzeitiger Evacuirung.

Weit besser als diese Vorrichtung durfte die früher Bd. 1, pag. 152 beschriebene, damals für Beobachtung der Umwandlungstemperaturen benutzte Construktion zu gebrauchen sein. Man hatte in diesem Falle über dem Beobachtungsrohr den Rückflusskühler anzubringen, von welchem aus das Capillarrohr senkrecht abwarts in das Beobachtungsrohr hinein sich fortsetzt. Der in Fig. 115 dargestellte Rückflusskühler ist übrigens wesentlich verkürzt gezeichnet und Manometer, Hahncombinationen, Pumpen und Recipienten sind überhaupt fortgelassen.

Als Paraffinhad kann ein gläsernes Gefäß oder ein metallenes, dessen Boden mit einem Glimmerfenster verschen ist, um die zur Beleuchtung des Objekts dienenden Lichtstrahlen einzulassen, dienen. Wird die Flüssigkeit durch einen Rührer gut in Bewegung gehalten, so vertheilt sich die Temperatur so gleichmößig, wie dies kaum auf andere Weise zu erzielen ist, wobei natürlich vorausgesetzt ist, dass durch einen Regulator die Erwärmung möglichst constant gehalten wird.

Unentbehrlich ist es dabei, das Objektiv durch einen continuirlich gegen die außere Linsenflache anblasenden Luftstrom gegen Niederschläge und zu starke Erwärmung zu schützen. Bei Wasser mag auch eine aufgelagerte Oelschicht genügen, oder ein sogenannter Protektor, wie ihn Goring (1830) empfoblen hat. Ein solcher besteht aus einer unten durch ein Glasplättehen wasserdicht verschlossenen Hülse, welche sich auf den Tubus aufschieben lässt und vielleicht zweckmäßig durch einen innen eirculirenden Luftstrom kalt gehalten würde. Um durch diese Abkühlungsvorrichtung nicht auch zugleich das Bad, in welches sie eintaucht, abzukühlen, dürfte es sich empfehlen, sie im Innern mit einer Schicht Tuch, Papier oder einer andern die Wärme schlecht leitenden Substanz auszukleiden.

Statt des in Figur 115 dargestellten Mikroskopstativs wurde vielleicht mit Vortheil das in Fig. 116 skizzirte Universalstativ dienen.

Die ringförmige eiserne Tischplatte wird von drei mit Stellschrauben versehenen Ettlien getragen. Sie besteht aus zwei mit einander verschraubten, gut abgedrehten Theilen, welche zwischen sich einen ringförmigen Hohlraum lassen, der sich nach oben in einen vollständig ringförmigen Schlitz fortsetzt, nach unten in einen ringförmigen Schlitz, der an einzelnen Stellen, den Eußen gegenüber unterbrochen ist. In diesem Hohlraum gleiten kurze Ringstücke, welche in der Mitte durchbohrt und mit Gewinde versehen sind, um verschiedene, als Stative dienende Stabe

und dergleichen einschrauben zu können. Durch seitliche Oeffnungen konnen sig nach Belieben in den Hohlraum eingeführt oder wieder daraus entfernt werden. An einem derselben ist vermittelst eines seitlichen Ansatzes eine lange eiserne Schiene aa so befestigt, dass sie sich um



Fig. 416.

den Befestigungspunkt beliebig drehen und in gewänschter Stellung festschrauben lasst Fig. 447. Auf dieser Schiene gleitet ein Schlitten mit vertikaler Saule, längs welcher sieh das gleichfalls auf einem Schlitten

befestigte Mikroskoprohr e verschieben lässt. Letzteres ist unter stumpfem Winkel (135° oder zweimal rechtwinklig gebrochen, so dass das Auge des Beobachters möglichst entfernt von der Axe des Objektivs sich befindet. Dasselbelasst sich auch vermöge der Drehscheibe d in solcher Stellung befestigen, dass die Axe des Objektivs horizontal gerichtet ist, und der obere Theil lasst sich vermöge der Drehscheibe e so drehen, dass er resp. seine Projektion jede Neigung gegen die Schiene annehmen kann.

Anf seiner unteren Seite setzt sich die das Mikroskop tragende Saule in einen eylindrischen Stab fort, an welchem mittelst einer Holse die Beleuchtungsvorrichtung anch jeder Richtung drehbar befestigt werden kann. Letztere besteht

eventuell Nicol'schem Prisma.



Fig. 417

aus einer elektrischen Glühlampe oder aus Gaslampe, Spiegel, Linse und

Es versteht sich von selbst, dass die verschiedenen Schlittenverschiebungen durch angebrachte Stell- und Mikrometerschrauben feste und feine Einstellung zulassen müssen und durch Maßstabe mit Anschlag beim Nullpunkt, welche sich nach Bedarf an die beweglichen Theile anschrauben lassen, die Verschiebung zu messen gestatten.

Bis jetzt hatte ich nicht Gelegenheit, ein solches Universalstativ wirklich zur Ausführung zu bringen und begnüge mich deshalb mit den gegebenen Andeutungen. Nach den bis jetzt gemachten Erfahrungen würde mir aber die Einrichtung für zahlreiche Fälle recht brauchhar erscheinen. Man ist durch dieselbe in die Lage versetzt, dem Mikroskop ohne Behinderung in messbarer Weise die verschiedensten Verschiebungen und Stellungen ertheilen zu können, und das tragende Gerüst ist hinreichend durchbrochen und veränderlich, um selbst große und unförmliche Hülfsapparate darin befestigen zu können.

Zur Herstellung des zu den Versuchen nöthigen hohen Druckes bediente ich mich in der Regel einer gewöhnlichen Compressionspumpe. Neuerdings habe ich auch einen Versuch mit flüssiger Kohlensaure, die ja jetzt so bequem zu beziehen ist, ausgeführt und glaube dieselbe ebenfalls hierzu empfehlen zu können. Es wurde hierbei eine gefüllte Flasche mit einer leeren durch eine Kupferrohre verbunden und von dieser eine seitliche Röhre abgezweigt, welche zu dem mikroskopischen Apparat führte. Man lässt so viel Kohlensäure aus der vollen in die leere Flasche einströmen, bis der gewünschte Druck erreicht ist. Durch Anwendung sehr starker Flaschen, die sich erhitzen lassen, könnte man ähnlich wie bei der Herstellung diehter Stahlgüsse sehr hohe Drucke erzielen, doch dürste sür solche der geringeren Gesährlichkeit halber die Cailletet'sche Pumpe vorzuzieben sein.

Bei der mikroskopischen Bestimmung der Compressibilität ist man bei höheren Drucken genothigt, den Apparat ganz aus Metall zu fertigen und die den Flüssigkeitsfaden enthaltende Messcohre in eine als Kappe dienende Glasröhre eingeschlossen aus dem metallenen Behälter vorragen zu lassen. Man könnte sich hierzu des Gailletetschen Apparates in der üblichen Form bedienen, indem man ein thermometerartiges, mit der zu untersuchenden Flüssigkeit gefülltes Gefüß in denselben so einsetzt, dass der Stiel desselben in die gläserne Capillare hineinragt, in welcher sonst die Gase liquefieirt werden. Dieses Einsetzen müsste aber mit großer Vorsicht geschehen, da die Capillaren bei

^{*)} Eingravirung der Theilstriche in die Theile des Mikroskops selbst, abnüch wie sie bei katheiliometern gebrauchlich ist, ist nicht zu empfehlen, da sie beim tiebrauche allzusehr nothleiden wurde. Auch bedingt dieseibe jeweils zwei Ablesungen und Subtraktion der gefundenen Zahlen, eine umstandliche und sehr überflüssige Arbeit.

hohem Druck sehr leicht zerspringen, wenn man dieselben zuvor im Innern mit einem horten, fremden Körper berührt hat. Es ist dies die gleiche Erscheinung, die man bei den bekannten Bologneser Fläschehen beobachtet. Jedenfalls wird es sich empfehlen, die Dimensionen des Apparates möglichst zu reduciren, falls man mit hunderten von Atmospharen zu beobachten gedenkt, wodurch also mikroskopische Ablesung unungsinglich nothwendig wird.

Dieselbe Vorrichtung konnte auch dazu dienen, den Ausdebnungswestielenten unter sehr behem Druck zu bestimmen, falls man dabei nur
geringe Temperaturänderungen anwendet. Derartige Versuche, sowie
die zuvor beschriebene Messung der thermischen Ausdehnung, würden
ungleich zur Entscheidung der Frage über die Existenz physikalisch
somerer Modifikationen und anderer Molekülverbindungen in Flüssigtetten muthmaßlich von großem Nutzen werden können.

Auch in dieser Binsicht hatte ich bis jetzt nicht Gelegenheit Versuche auszuführen.

b) Continuität des Cebergangs.

Bei Besprechung der beschränkt mischbaren Flüssigkeiten wurde erwahnt, dass meist das Mischungsverhältnis beider Gleichgewichtszustande sich mit der Temperatur derart ändert, dass sich dieselben immer abnitcher werden, bis schließlich völlige Gleichheit d. h. unbeschränkte Mischbarkeit eintritt". Aehnliches wird auch für Dampfbildung und Condensation gelten. Man kann erwarten, dass mit steigender Temperatur die Flüssigkeit mehr und mehr Dampf, der Dampf mehr und mehr Flüssigkeit aufnimmt, bis schließlich, bei der »kritischen Temperature, das Mischungsverhältnis und somit auch sämmtliche Eigenschaften durchaus gleich geworden sind. Da der Dampf nur sehr wenig Flüssigkeit aufnehmen kann, wird der Aggregatzustand des Gemenges der gasformige sein d. h. derart, dass die tehäsion Null oder negativ ist. Die flüssige Mochtikation wird also continuirlich aus dem flüssigen in den Gaszustand übergehen.

Dass dergleichen wirklich stattfindet, wurde bereits beobachtet von Cagniard de la Tour (1821). Er benutzte bei seinen ersten Beobachtungen über die kritische Temperatur einen hermetisch abgeschlossenen Flintenlauf, in welchem sich außer der zu untersuchenden Flüssigkeit ein kleiner Kieselstein befand. Beim Steigen der Rohre kam letzterer ins Rollen und man konnte leicht an dem Geräusch erkennen, an welcher stelle er in die Flüssigkeit eintrat. Wurde nun aber der Flintenlauf

^{*} Vergt -balb begrenzie Troptens auf pag. 270. Bd 1

genügend stark erhitzt, so wurde diese Unterscheidung unmöglich. Gas und Flüssigkeit waren also identisch geworden. Bei spateren Versuchen henutzte er einfach eine Glasröhre mit Glasgriff, in welche z. B. Alkohol eingeschmolzen wurde. Derselbe erfüllte ursprünglich ² 3 des Volumens, delinte sich dann auf ⁴/5 aus und verschwand endlich gänzlich. Beim Abkühlen erschienen zunächst dichte Wolken, dann erfolgte wieder Scheidung von gasformiger und illissiger Substanz*.

Nadejdin 1885 macht das Rohr (aus undurchsichtigem Material wie einen Wagebalken um die Mitte drehbar. Ist der Inhalt ganz gasförmig oder ganz flüssig, so stellt sich das Rohr horizontal ein, findet aber Scheidung statt, so wandert der flüssige Inhalt nach einer Seite und diese senkt sich.

Nach Hovestadt (1886) hat zuerst Faraday** bei einem unter gewöhnlichen Verhaltnissen gasförmigen Körper, der Kohlensäure, die Existenz einer kritischen Temperatur nach Andrews 87,7° F. beobachtet, wie folgende Stelle zeigt al am inclined to think that, at about 90° F Cagniard de Latour's state comes in with carbonic acid.

Später folgten zahlreiche andere Beobachtungen, unter welchen die bedeutendsten diejenigen von Andrews (1871 und 1876), durch welche die fast vergessenen früheren Untersuchungen wieder in Erinnerung gebracht wurden.

Avenarius (1874) beobachtete, dass Aether, Schwefelkohlenstoff. Chlorkohlenstoff und Aceton in der Nahe des kritischen Punktes für einige Schunden gelb, roth oder braun gefürbt erschienen.

Vermuthlich handelt es sich dabei um Diffraktionserscheinungen ahnlich wie hei den oben erwähnten Versuchen von Kiessling zur Erklarung des Abendroths etc.; möglicherweise kommen zudem gleichzeitig die auch bei Flüssigkeitsmischungen von nahe gleichem Brechungsexponenten zu beobachtenden Farbenerscheinungen 'vgl. Bd. I. Seite 6141 in Betracht, welche von Christiansen auf partielle Reflexion zurnekgeführt wurden.

Jedenfalls evistirt eine ganz unverkennbare Analogie zu dem Verhalten übereinander geschichteter Flüssigkeiten, welche bei hüberer Temperatur unbegrenzt mischbar werden, so dass die Trennungsfläche verwaschen wird und sich bei sinkender Temperatur wieder sondern, wobei dann an dem Orte, wo schließlich die Trennungsfläche sichtbar wird, eine aus feinen Tropfehen bestehende Trübung auftritt.

Neuerdings beobachtete ich diese Vorgänge sehr schön mikroskopisch bei einer bereits etwas zersetzten Lösung des Goldsalzes von Ecgonin,

^{*} Sir W. Thomson 1880 empfiehlt ebenfalls dieses Verfahren.

^{••} On the liquefaction and solidification of bodies generally existing as gases.
•• Nov. 1864.

bei welcher sich gelbe Tropfen in einer farblosen Flüssigkeit ausschieden. Beim Erwärmen wurde die Grenze verschwommen und die Tropfen ließen sich zu Schlieren ausziehen. Beim Abkühlen erschienen die Coutouren zunächst als feiner Tropfenniederschlag und alsbald ganz scharf, wohei sich gleichzeitig die deformirten Tropfen wieder zur Kugelform zusammenzogen. Auch hier wird also beim Eintritt der unbegrenzten Mischbarkeit die Oberflächenspannung gleich Null.

Ramsay (1880) beobachtete bei einer in der Mitte capillar verengten Robre, von welcher nur die eine Hälfte Flüssigkeit enthielt, die andere Gas Methylformiat), beim Erhitzen über die kritische Temperatur und Wiederabkühlen stets Condensation in der Hälfte, welche ursprünglich die Flüssigkeit enthielt, mochte diese auch die obere sein.

Nach Hannay (1880) handelt es sich dabei um Verunreinigungen. Aehnlich erklart sich vielleicht die Beobachtung von Bartoli 1886, dass die elektrische Leitungsfähigkeit von Methylalkohol mit der Temperatur stetig zunimmt bis zur kritischen Temperatur und dann alotzlich verschwindet.

Veber die Aenderung der capillaren Steigholte mit der Temperatur und hereits von Lalande (1768 Beobachtungen gemacht worden. Später folgten die Messungen von Emett 1817, Frankenheim und Sondhaus (1841), Frankenheim (1847, Brunner (1847, Simon (1851 und Wolf 1857), von welchen Letzterer die Versuche bis zum kritischen Punkt fortsetzte.

In eine Rohre von 1 em innerem Durchmesser und sehr großer Wanddicke wurde eine Capillare eingeschmolzen, erstere his fast zu 1,4 ihres Raumgehaltes mit Aether gefüllt und zugeschmolzen, nachdem die Luft ausgetrieben und im Oelbad erwarmt. In dem Maße als die Temperatur stieg, sah man die Flüssigkeitssaule in der Capillarröhre rasch sinken, und endlich gegen 190° oder 191° vollständig verschwinden. Und zu gleicher Zeit wurde die bis dahin concave Flüssigkeit in der weiten Robre immer flacher und endlich bei dieser Temperatur selbst ganz flach. Erbitzt man weiter, so kann man den capillaren Meniskus unter dem Niveau der außeren Flüssigkeit wahrnehmen; gegen 198° scheint sich die stark convexe Oberfläche der Flüssigkeit mit einer dicken Wolke zu bekleiden und bietet nur einen sehlecht begrenzten Umriss dar. Gegen 200° endlich ist die Flüssigkeit vollkommen in Dampf verwandelt, wie schon Herr Cagniard de la Tour beobachtet hat. Läßt man bierauf die Temperatur langsam sinken, so kommt die Flüssigkeit plotzlich wieder zum Vorschein und die früheren Erscheinungen treten in umgekehrter Ordnung von Neuem auf.«

Dieselben Beobachtungen wurden von Clark (1880 bei Alkohol, Schwefelkohlenstoff und Aether gemacht. Er hält das Convexwerden des Meniskus beim Uebersteigen der kritischen Temperatur für optische Tauschung. Bei langsomerem Erhitzen verschwindet die Oberflache manchmal wellenformig, bei rascher verschwindet sie als unregelmäßiger Streifen, als ob Lösung der Flüssigkeit im Gase stattfände.

Die merkwürdige Beobachtung, dass die Steighohe in der Nähe des kritischen Punktes scheinbar negativ wird, hat durch die Beobachtungen von Drion (1864 eine einfache Erklarung erhalten. Es stellte sich nämlich heraus, dass auch bei schwefliger Säure, Chlorwasserstoff und gewöhnlichem Aether sich dieselbe Erscheinung zeigt, wenn nicht dafür gesorgt wird, dass die Temperatur vollkommen constant und gleichmäßig vertheilt ist. Ist nämlich die außere Flussigkeit wärmer, so muss sie einen der geringeren Diehte entsprechenden höheren Stand einnehmen. Ein Convexwerden des Meniskus, wie es Wolf gefunden hatte, konnte Drion überhaupt nicht wahrnehmen. Derselbe wurde vielmehr bei Annäherung an die kritische Temperatur immer flacher und schließlich ganz eben, indem er sich gleichzeitig mit einer Wolke bedeckte, worauf dann alles unsichtbar wurde.

Hierdurch, sowie durch spätere Versuche") Anderer ist erwiesen, dass die Oberstächenspannung durch Erhöhung der Temperatur vermindert wird und bei der kritischen Temperatur den Werth Null erreicht.

Es erklärt sich dies durch die steigende Beimischung von Dampf, wie denn auch die gleiche Erscheinung beobachtet wird bei Zumischung eines fremden Gases, wie alsbald näher besprochen wird.

Hannay 1880 ließ Stickstoff, welcher durch Quecksilber von einer Flüssigkeit abgesperrt war, durch Neigen und Klopfen des Gefälles in dieser aufsteigen. Bei Temperaturen unterhalb der kritischen Temperatur der Flüssigkeit geschah es stets, wie gewöhnlich, in Form von Blasen, über der kritischen verschwand dagegen der Stickstoff sofort in der Flüssigkeit, in dieselbe diffundirend.

Cailletet und Hautefeuille (1884) suchten, dass Gas und Flüssigkeit beim kritischen Punkt ein homogenes Gemenge bilden, dadurch nachzuweisen, dass sie etwas blaues Galbanumöl in die Versuchsröhre brachten. In der Flüssigkeit löste sich das Oel leicht auf, im Gase nicht. Waren nun an den Rohrwänden Tröpfehen des Oels, so konnte man hei fortschreitender Verdichtung durch das Verschwinden der Tröpfehen leicht erkennen, wie weit die Flüssigkeit jeweils reichte.

Fitr die gleiche Beschaffenheit der stark verdichteten Gase und der stark comprimirten und erhitzten Flüssigkeiten spricht namentlich, dass, wie Ramsay und Young (1887 nachgewiesen haben, für beide das Gesetz gilt $p=b\,r-a$, so dass also, wenn man eine Flüssigkeit in einem

^{*} Vergl. Hannay, Proc. Lond. Roy. Soc. 88, 294, 1882.

geschlossenen Gefaße erhitzt, bis sie continuirlich in den Gaszustand übergeht, die beiden Constanten b und a, welche das Anwachsen des bruckes bestummen, unverändert dieselben bleiben.

Warburg und v. Babo 1882) untersuchten, in welcher Weise die Viskosität sich in der Nahe des kritischen Punktes ändere, indem sie kohlensäure hei verschiedenen Drucken und Temperaturen durch ein leines Capillarrohr durchströmen ließen und die Durchflussgeschwindigkeit bestimmten.

Entsprechende Untersuchungen sind in Bezug auf die Viskosität der Gase bis jetzt nur insofern ausgeführt worden, als Kundt und einer um uns" die Abweichungen vom Maxwell'schen Gesetz bei sehr gemeen Dichtigkeitsgraden studirt haben: aber Versuche über den Zummenhang zwischen Viskosität und Dichtigkeit bei hüheren Dichtigkeitsgraden sind noch nicht gemacht worden.

Die Ergebnisse dieser Versuche sind **)

• 1 Dem Maximum der Compressibilität $\binom{4}{s + \frac{dp}{ds}}$, d. i. dem Maximum

der Elasticität $\left(s \cdot \frac{dp}{ds}\right)$, welches die Beobachtung ergiebt, entspricht tein Minimum der Viskosität (u), welche vielmehr mit wachsender Dichte in stets wechsendem Verhältnis zunimmt. $\left(\frac{du}{ds}\right)$ und $\left(\frac{d^2\mu}{ds^2}\right)$ immer positiv.

- 2 Bei der Dichte 0.4, ungefähr dem 500 fachen der normalen, übertrifft der Reibungscoefficient den normalen [0,000165 für 40,3" nur um etwa 9 Procent des letzteren.
- 31 Bei den Temperaturen $32,6^{\circ}$ und $40,3^{\circ}$ zeigt die Substanz bei gleicher Diehte wenig verschiedene Werthe von μ , sehr verschiedene von p. Danach scheint die Viskosität mit der Diehte viel einfacher, als mit dem Druck zusammenzuhängen.
- 6 Der Einfluss der Temperatur auf die Viskosität bei constanter Dichte ist so klein, dass er aus den ein Temperaturintervall von nur 8° umfassenden Beobachtungen nicht mit Sicherheit zu entnehmen ist.
- 5 Die tropfbar flüssige Kohlensture zeigte eine weitaus kleinere Viskosität, als alle bisher untersuchten Flüssigkeiten. Der Reibungs-coefficient bei 15° ist beispielsweise für Wasser 0,01116, für tropfbar flüssige Kohlensaure unter dem Drucke ihres gesättigten Dampfes, also bei einer Dichte von 0,861. 0,000784; für jenes also 14,6 mal so groß, als für diese. Schon der Anblick tropfbarer, in einem Glasrohr einge-

^{** *}Ber. d. Berl. Ak. 1875, 160. Pogg. Ann. 156, 337, 585, 156, 177, 1875 *

** i = Dichte. p = Druck, \(\mu = \) Reibungscoefficient.

schlossener Kohlensaure, welche man bewegt, erweckt die Vermuthung. dass diese Substanz eine sehr geringe Viskosität besitze.

- 6 Die Viskosität der tropfbar flüssigen Kohlensäure von 25.1° wächst mit der Dichtigkeit.
- 7 Bei Dichtigkeiten, welche 0.8 nahe liegen, verläuft die 25.1° entsprechende isotherme unterhalb sowohl der 32.6° , als der 15° und 20° entsprechenden. Hieraus folgt, dass Kohlensäure von solcher Dichte, von 15° an erwärmt, ein zwischen 20° und 32.6° liegendes Minimum der Viskosität zeigen muss.«

Theils durch die geringe Viskosität, theils durch die große Veränderlichkeit der Diehte mit der Temperatur, sowie Verdampfung und Condensation sind eigenthümliche Erscheinungen bedingt, welche die in der Natur vorkommenden Einschlüsse von flüssiger und gasförmiger Kohlensäure in Mineralien, sogenannte Libelten, zeigen, und zur Annahme eigenthümlicher Kräfte Veranlassung gaben. Dieselben zeigen unter gewöhnlichen Umständen continuirliche lebhafte Vibrationen, welche nach Sang (1872) schon durch Annähern eines Metallstückes beeinflüsst werden, wahrend Holz, Glas etc. unwirksam sind.

G. W. Hawes (1881 zeigt, dass dieses Vibriren der Flüssigkeitseinschlüsse in Rauchquarz (Kohlensaure nicht eintritt, wenn in dem Krystalle gleichmäßige Temperatur herrscht, dass es somit nicht durch mechanische Erschütterungen bedingt sein kann.

Den gleichen Nachweis hat auch Cohen durch eingehende Versuche geführt.

Erhard und Stelzner (1878 bestimmten den kritischen Punkt der in Topasen eingeschlossenen Flüssigkeit, indem sie das Präparat sammt dem Mikroskop in ein Wasserbad einsetzten und die Temperatur des letzteren so lange erhohten, bis die Umrisse einer in der Flüssigkeit enthaltenen Blase verschwanden. Es ergab sich die kritische Temperatur zu 29°. Die Flüssigkeit hesteht somit wahrscheinlich aus einem Gemenge von Kohlensäure mit Luft oder einem anderen schwerer condensirbaren Gase, da der kritische Punkt der reinen Kohlensäure bei 30,92° liegt.

c) Kritischer Punkt von Gemengen.

Nach der Annahme von Andrews bildet die Isotherme der kritischen Temperatur die Grenzscheide zwischen dem flüssigen und gasförmigen Zustande einer Substanz. Verdichtet man ein Gas unter Anwendung von sehr hohem Druck, so kann man leicht bewirken, dass die Dichte desselben vielmal größer als z. B. die Dichte des Wassers wird, so dass dasjenige Kennzeichen, durch welches wir gewöhnlich

schen ohne Weiteres den gasformigen von dem flüssigen Zustand unterscheiden, vollig versagt. An eine Untersuchung der Cohdsion, welche der Definition des Gaszustandes gemäß den Ausschlag geben müsste, ist unter solchen Verhältnissen ebenfalls nicht zu denken, denn es würde dies verlangen, dass man das Gas, wie auf pag. 234. Bd. I näher erörtert, in ein Barometer einschließt und misst, welchen Zug in mm Quecksilber dasselbe auszuhalten vermag, vorausgesetzt, dass der Druck der umgebenden Luft nicht der gewöhnliche Atmosphärendruck, sondern jener bohe Druck ist, unter welchem die Substanz untersucht werden soll

Mon müsste also das Gefäß des Barometers mit einer Druckpumpe einer ähnlichen Vorrichtung verbinden, welche diesen Druck bermstellen gestattet oder, da es auf die Länge des Barometers hierbei seibstverständlich nicht ankommt, würde man einfach den Körper etwa im Cailletet'schen Apparat mit dem gewünschten Drucke comprimiren und nun den Druck langsam unter sorgfältiger Vermeidung alles dessen, was eine Gasentwicklung, d. h. Aufhebung des Siedeverzuges*) verantassen kann, vermindern, bis sehließlich der Druck Null erreicht ist. Ist dies überhaupt möglich oder gestattet der Körper sogar die Anwendung von negativen Drucken, so ist er eine Flüssigkeit; ist es dagegen nicht möglich, würde der Druck Null erst bei unendlicher Verdünnung erreicht, so ist der Korper ein Gas.

Obsehon nun, wie man sieht, theoretisch bier keine Schwierigkeit vorliegt, ist die praktische Ausführung wohl niemals möglich, da es nicht gelingen wird, den Siedeverzug so weit zu treiben, wie es hier verlangt wird.

Man wird nur indirekt aus der Größe der Oberflächenspannung einen Schluss auf die Große der Cohäsion ziehen dürfen, denn ein Körper, der keine Cohäsion besitzt, kann auch keine Oberflächenspannung besitzen, woraus man auch umgekehrt schließt, dass der Oberflächenspannung Null die Cohäsion Null entspreche. Sehen wir ab von etwaigen Einwanden, die sich hiergegen machen lassen**, so wäre in der That

Ramsay (1880) heobachtete noch deutliche Siedeverzuge in der Nahe des

^{**} Kundt 1880 macht die Bemerkung: Da wir nicht im Stande sind, ein Stuck der Überflache einer Flussigkeit in Berührung mit dem leeren Raum zu brüngen, weil dieser Raum sich sofort mit dem Dampfe der betreffenden Flussigkeit sättigen wurde, so ist es experimentell auch nicht möglich, die spannung Capillar-constante der "freien", d. h. vom luftleeren Raume begrenzten Oberfläche einer Flussigkeit zu bestimmen. Was wer bestimmen konnen, ist immer nur die Oberflächenspannung an der gemeinschaftlichen Grenzfläche zwischen der Flussigkeit und übern Dampf.

Wenn es nun auch vielleicht fraglich erscheint, ob ein gasformiger Stoff, d. h. ein solcher, der selbst keine Cohasion besitzt abgesehen von Absorptionserscheinun-

die kritische Temperatur diegenige, bei welcher die Cobäsion verschwindet; wenn also die Temperatur der in einem geschlossenen Gefälle befindlichen verdichteten Gasmasse unter der kritischen liegt, so ist ihr Aggregatzustand flüssig, wenn wir sie darüber erwärmen gasförmig, so dass ein ganz continuirlicher Lebergang aus einem in den andern Zustand eintritt, abnlich wie glas- und harzartige Korper ganz stetig aus dem festen in den flüssigen Zustand übergehen können und umgekehrt.

Würden zwei derartige comprimirte Massen, von welchen wenigstens die eine flüssig ist, in einem genügend starken Behalter zusammen erhitzt, so würde die Trennungsfläche hestehen bleiben bis zu dem Punkte, von welchem an die Stoffe nach Andrews nicht mehr Flüssigkeiten, sondern Gase sind. In diesem Falle müsste die Grenzfläche plützlich verschwinden und unbeschrankte Mischung eintreten. Umgekehrt würde beim Abkühlen die Mischung bei Erreichung des Vehergangspunktes sich plotzlich wieder in zwei Schichten sondern. Die Vebergangspunkte für zwei verschiedene Gase sind im Allgemeinen sehr verschieden, so dass bei Ausführung des Versuches stets zuerst nur em Korper den Gaszustand erreichen würde und also dann ein Gas in Berührung mit Flüssigkeit vorläge. Schwerlich dürfte ferner möglich sein, zwei vollig unmischbare Stoffe zu finden, so dass stets auch auf Lösungserscheinungen des Gases in der Flüssigkeit Rücksicht zu nehmen wäre.

Ebenso wie bei Auflösung eines leicht schmelzbaren organischen Körpers in der Nähe der Schmelztemperatur die Frage aufgeworfen werden kann, ob die Lösung als eine Losung der festen oder flüssigen Modifikation zu betrachten ist, so kann man auch hier die analoge Frage stellen, ob das Gas als solches oder als Flüssigkeit gelöst sei. Die Antwort wird gleichfalls analog gegeben werden müssen d. h. es sind beide Modifikationen gelost, die Flüssigkeit ist zu betrachten als ein Gemisch der Losungen von Gas und flüssiger Modifikation, das Mischungsverhältnis ist jedoch ein veranderliches, derart, dass bei Temperaturen unterhalb der kritischen die Lösung der flüssigen Modifikation vorherrscht, darüber die der gasformigen. Es wäre auch der Fall denkbar, dass ähnlich wie bei Salzen die Mischbarkeit der beiden Lösungen eine beschränkte ware, so, dass stets zwei Schichten in der Flüssigkeit sich bildeten, deren relative Mengen sich entsprechend mit der Temperatur andern.

Pirrer [1885] zeigt, dass die Oberflachenspannung von Flüssigkeiten durch Absorption von Gasen nicht merklich geandert wird, wenn nicht auch erhebliche Aenderung des Spezitischen Gewichtes eintritt, d. h. also wenn weder chemische Bindung des Gases eintritt wie z. B. bei Ab-

gen , andernd auf die Oberflachenspannung eines andern einwirken kann, so ist doch hieraus ersichtlich, dass die Moglichkeit in Betracht gezogen werden muss.

sorption von Ammoniak oder Salzsäure in Wasser noch auch der Druck sehr erheblich gesteigert wird.

Versuche bei sehr hoch gesteigertem Druck hat zuerst Andrews 1876 bei Kohlensaure mit übergelagerter Luft ausgeführt. Es ergabsieh, dass durch Absorption von Luft in der flüssigen Kohlensaure deren Überflächenspannung vermindert wird, so dass mit steigender Temperatur die Verflächung des Meniskus, wie sie in der Nähe des kritischen Punktes eintritt, sehon früher erreicht wird.

Andrews dritckt dies in den Worten aus *The most important of these results is the lowering of the critical point by admixture with non-condensable gas.«

Beispielsweise condensirte sich ein Gemisch von 3 Volumina CO_2 und 1 Volumina A selbst bei 283,9 Atmosphären und 7,6° noch nicht, ja selbst bieht bei einer Kalte von 20°. Selbst 1 10 des Volumens beigemischte Luft vermochte die kritische Temperatur sehr beträchtlich zu erniedrigen

Noch eingebender hat Andrews später (1886) das Flacherwerden und Verschwinden des Meniskus beim Hinzupumpen von Stickstoff zu kohlensaure beobachtet, wemgstens in der Nahe der kritischen Temperatur. Bei niedrigeren Temperaturen blieb die Grenze stets sichtbar und die Krümmung änderte sich nicht.

In einer letzten Arbeit über diesen Gegenstand fand Andrews (1887), dass beim Comprimiren eines Gemenges von Stickstoff und Köhlenoxyd sich zuerst kohlensäure mit conkavem Meniscus condensirte, darin löste sich dann bei steigendem Druck Stickstoff unter Zunahme des Volumens und Flacherwerden des Meniskus auf, sebließlich verschwand letzterer, wurde aber bei erhohter Temperatur von neuem sichtbar.

Auch Cailletet [1880] beschäftigte sich eingehend mit dem Verbalten eines Gemisches von Kohlensaure und Luft bei der Compression. Es schien ihm bei einem bestimmten Druck die Grenze zwischen der thissigen Kohlensaure und Luft zu verschwinden, woraus er den Schluss zog, dass sowohl die Kohlensaure Luft auflosen konne, als auch die Luft Kohlensaure und dass bei dem betreffenden Drucke die beiden Losungen identisch würden.

Durch Einbringen von Tröpfehen von Galbanumöl konnte er wie oben pag. 210 auch nachweisen, dass eine Mischung von 5 Volumina (**O₂ und 1 Volumen Luft bei genügend hohem Druck wirklich ein homogenes Gemenge bilden.

Er untersuchte ferner Gemische von Kohlensaure oder Stickoxydul mit Sauerstoff, Wasserstoff und Stickstoff und zeigte die Erniedrigung des kritischen Punktes. Bei Zumischen von 1,8 Volumtheil Luft zu Kohlensaure konnte er schon bei 26° und 130–200 Atmosphären Druck den Gagniurd de la Tourischen Zustand herstellen.

Auch Kundt (1880' unternahm eine Reihe von Untersuchungen in dieser Richtung mit wesentlich gleichem Ergebnis. So fand er insbesondere:

Die gemeinschaftliche Oberstächenspannung zwischen Flüssigkeit und Gas nimmt für Alkohol. Aether, alkoholische Lösung von Chlorcaleium, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Wasser erheblich mit zunehmendem Drucke des Gases ab. . . .

Die Abnahme der Capillarconstante ist für einige der untersuchten Flüssigkeiten so erheblich (bei Aether und Luft ist a schon bei einem Druck von 140 kg, qem auf die Hälfte gesunken), dass vermuthlich schon mit Gasdrucken, die wir ohne zu große Schwierigkeiten erreichen können, die Oberflächenspannung Null wird, mithin die Flüssigkeiten bei gewöhnlicher Temperatur in den Cagniard de la Tourischen Zustand übergeben können. . . .

ollerr Avenarius (1874) hat bereits vor längerer Zeit aus den Regnaultischen Beobachtungen über Abnahme der Verdampfungswarme mit der Temperatur die kritische Temperatur einiger Flüssigkeiten berechnet.

»Da die kritische Temperatur durch Hinzutreten eines nicht condensirbaren Gases sinkt, wird bei höheren Gasdrucken die latente Wärme einer Flüssigkeit schon bei niederer Temperatur Null, mithin muss dieselbe allgemein mit zunehmendem Gasdruck abnehmen. Bei hinreichend hohem Gasdruck muss man daher eine Flüssigkeit durch Zuführen einer beliebig kleinen Wärmemenge verdampfen können.«

Kundt betrachtet übrigens die Aenderung der Oberflächenspannung nicht, wie bier angenommen ist, als eine Wirkung der Auflosung von Gas in der Flüssigkeit, sondern als eine vorläufig unerklärbare direkte Druckwirkung. Es zeigt dies folgende Stelle:

elst einmal die Möglichkeit gegeben, Flüssigkeiten durch Hinzupumpen von Gasen, die sich über ihrer kritischen Temperatur befinden, in Gasform überzuführen, so muss auch die Möglichkeit zugegeben werden, diejenigen festen Körper, welche ihren Schmelzpunkt mit wachsendem Druck erniedrigen, durch bloßen Druck eines indifferenten Gases gasförmig zu machen.«

Betrachtet man als Ursache die Auflösung von Gas, so wird vielmehr eine derartige Vergasung eines krystallisirten Korpers, welcher, soweit unsere Erfahrung reicht, unfahig ist Gase zu absorbiren, geradezu unmoglich sein.

Zur Entscheidung der Frage untersuchte v. Wroblewski (1882) mit großer Sorgfalt die Aenderungen der Oberflächenspannung von Wasser bei übergelagerter Kohlensäure. Das Ergebnis war, dass dieselben nur bedingt sind durch die Auflösung von Kohlensäure in der Oberflächenschicht des Wassers.

Die Oberflachenspannung war namlich umgekehrt proportional dem bruck der Kohlensaure und direkt den diesem Druck entsprechenden Sattigungscoefficienten einer Losung von Kohlensaure in Wasser. Sie nimmt somit bei gleichbleihender Temperatur ab. wenn der Druck zunimmt. Ist der Druck constant, so nimmt mit sinkender Temperatur das Verhaltnis des einen starkeren zu der einem schwächeren Druck entsprechenden Spannung ebenfalls ab. Sinken der Temperatur beschleunigt somit die Abnahme der Oberflächenspannung

Aehnlich wie Wasser verhalt sich Schweselkohlenstoff. Die Oberfachenspannung nabert sich einem Minimum, wenn der Druck so boch
steigt, dass sich die Kohlensture als Flüssigkeit über das Wasser resp.
den Schweselkohlenstoff lagert. Bei Anwendung von Alkohol, Terpentinol, Aether oder Chlorosorm, welche mit Kohlensäure unbegrenzt mischbar sind, erreicht die Oberstächenspannung kein Minimum, welches sür
die betreffende Flüssigkeit charakteristisch wäre, sondern dem Werthe,
den die Oberstächenspannung der reinen slüssigen Kohlensäure besitzt,
mag nun die Flüssigkeit Alkohol, Aether, Terpentinöl oder Chlorosorm sein.

Wie neuerdings v. Wroblewski (1885) nachgewiesen hat, sind ferner auch die Besultate von Andrews und Gailletet unrichtig. Man sieht allerdings bei genugend hohem Druck den Meniskus der flüssigen Kohlensäure verschwinden, allein die Erscheinung beruht nur auf dem Identischwerden der Brechungsexponenten von Elussigkeit und Gas. Würde man da, wo sich der Meniskus befand, durch einen Schieber die Röhre in zwei Abtheilungen zerlegen und deren Inhalt für sich analysiren, so ware die Zusammensetzung nahe die gleiche wie vor dem Verschwinden des Meniskus.

Dagegen scheint aus den Versuchen von v. Wroblewski hervorzugeben, dass die über der flüssigen Kohlensaure befindliche Masse thatsachlich ebenfalls eine Flüssigkeit ist, dass also die Mischung von Luft mit gasformiger Kohlensaure über der flüssigen Kohlensaure continuirtich aus dem Gaszustand in den flüssigen Zustand übergegangen ist. v. Wroblewski selbst schreibt hierüber.

*Comprimirt man das soeben angeführte Gemisch (5 Vol. $CO_2 + 1$ Vol. Luft bei 0° C., so wird zuerst ein Theil des Gemisches flüssig und desse Flüssigkeit ist nichts anderes, als stark mit den Bestandtheilen der Luft gesättigte Kohlensaure. Comprimirt man das Gemisch weiter, so verschwindet der Meniskus in dem Augenblicke, in welchem die optische Dichtigkeit des übrig gebliebenen Gases derjenigen der erzeugten Flüssigkeit gleich ist. Lässt man jetzt den Druck im Apparate langsam abachmen, so bildet sich ein neuer Meniskus auf einer viel hüheren Stelle

der Glasröhre, in welcher der Versuch gemacht wird, und man bemerkt auf der alten Elüssigkeit jetzt eine Elüssigkeit, welche ein gauz anderes optisches Verhalten zeigt und durch eine scharfe Meniskusfläche von der ursprünglichen Elüssigkeit getrennt ist. Die neu hinzugekommene Elüssigkeit hat eine andere Zusammensetzung. Nachdem die beiden Elüssigkeiten einige Zeit getrennt blieben, beginnen von der Trennungsfläche Bläschen aufzusteigen, wodurch zum Schluss aus beiden Elüssigkeiten eine homogene Elüssigkeit entsteht.

Van kann nun in diesem Falle den Einwand machen, dass die Luft kein einfaches Gas, sondern selbst wieder ein Gemisch zweier Gase ist und dass vielleicht hierdurch die Complikation bedingt sei. Andere Versuche von v. Wroblewski zeigen, dass dies nicht der Fall ist, dass vielmehr reine Luft sich ganz ähnlich verhält, indem sie sich bei der Verflüssigung in zwei flüssige Schiehten sondert, eine schwerere aus viel Sauerstoff und wenig Stickstoff beştehend, und eine leichtere aus viel Stickstoff und wenig Sauerstoff zusammengesetzt. Seine eigenen Worle sind

allat man die Luft bei etwa - 112° C. verflüssigt und bringt man sie durch Hinzulassen der gasformigen Luft aus dem Compressionsapparate unter den Druck von 10 Atmosphären, so verschwindet, wie gesagt der Meniskus. Sperrt man jetzt das Verfittssigungsrohr ab, so beginnt der Druck in diesem Rohr langsam zu sinken und zwar sowohl dadurch. dass die hineingelassene Luft kälter wird, wie auch in Folge des absichtlich ... nicht vollständig luftdicht gemachten Verschlusses des Verflussigungsrohres. Wenn der Druck etwa 37,8 Atmosphären geworden ist. zeigt sich der Meniskus, aber jetzt auf einer viel höheren Stelle des Robres. Gleich nachher tritt der alte Meniskus hervor und die urspringlich verflüssigte Luft ist von der neu verflüssigten durch eine scharfe Meniskusiläche getrennt. Die obere Flüssigkeit sieht anders aus, als die untere und ist optisch dunner. Nach einiger Zeit, die mehrere Sekunden und vielleicht ein paar Minuten betragen kann, bei weiterer Abnahme des Druckes beginnen von der Trennungsfläche beider Elfissigkeiten ganz Meine Blaschen aufzusteigen. Die obere Flüssigkeit wird dadurch etwas trübe. Zuletzt zerstört der aufsteigende Strom von Blaschen die Trennungsfläche und die ganze Flüssigkeit bekommt ein homogenes Aussehen.

Bei der Verflüssigung von Luft zeigten sich, wie noch bemerkt sein mag, schone Diffraktionsfarben, abnlich wie die von Avenarius beim kritischen Punkt beobachteten. »Soll der Meniskus — nachdem die Flüssigkeit durch das Ihnzulassen des Gases unsichtbar gemacht worden ist sich zeigen, so wird in dem Verflüssigungsrohr an der Stelle, wo er zum Vorschein kommt, zuerst eine schwache gelb-orangen-farbige Trübung bemerkt, die in dem Augenblicke verschwindet, in welchem der Meniskus aus dem Schaume dentlich hervortritt. Diese Erscheinung tritt

so regelmäßig auf, dass, wenn man das Auge etwas getibt hat und nicht weiß, wieviel Gas man in das Verfittssigungsrohr eingelassen hat, man im Stande ist, vorberzusagen, an welcher Stelle der Röhre der Meniskus entstehen wird.

Die Trübung kommt nie an der Stelle des Rohres vor, wo die trenneude Flache zwischen beiden Flüssigkeiten (vgl. p. 218 vorhanden st und wird offenbar durch die noch dunklen Vorgange veronlasst, welche in derjenigen Schicht des Körpers stattfinden, wo die Flüssigkeit durch den entstehenden Meniskus von dem Gase abgegrenzt werden soll. Es ist dies um so auffallender, als die flüssige Luft vollstandig farblos ist.

Untersuchungen über Compression von Gemengen haben ferner ausgeführt

Cailletet (1880 bei Kohlensaure und Luft.

Dewar (1880) bei Kohlensaure mit 1 CS_2 , 2° $CHCl_3$, 3 C_6H_6 , 4 C_4H_6 , 0, 5 NO, 6 PCl_4 , 7° CCl_4 , 8° C_2H_2 , 9° HCl_4 10° Br, 14° Kampher, 12° Luft und Kampher. Es bildeten sich meist Flussigkeitsschiehten über der Kritischen Temperatur, vermuthlich chemische Verbindungen.

van der Waals 1880 bei 9 Vol. Kohlensaure und 1 Vol. Luft, Bei 23 5° und 73 Atmosphären tritt Scheidung ein, bei 95 Atmosphären Homogenitat. Ebenso sind die Grenzen der Inhomogenitat bei 20,4° 72 und 103 Atmosphären.

Ramsay 1880 bei Benzol und Aether.

Cailletet und Hautefenille 1881; bei Kohlensaure und Gyangas. Strauss 1880 bei Aether und Alkohol. Die kritische Temperatur war ungefahr das arithmetische Mittel der der reinen Substanzen. ahnlich Pawlewski (1882.)

Hannay 1882 bei Alkohol und Wasserstoff oder Stickstoff die kritische Temperatur zeigt sich nur wenig geandert, ferner Schwefelkohlenstoff mit Wasserstoff resp. Stickstoff und Methylalkohol und Viertach-Chlorkohlenstoff mit denselben Gasen.

Ansdell 1879, 1880 und 1882 bei kohlensäure und Chlorwasserstoff. Strauss 1882 bei Wasser und Alkohol.

Naderdine 1882, 1883 bei Methylalkohol und Isoamylen.

Als Gemenge zweier Gase verhalten sich hei der Verdichtung nach Bamsay und Young 1887 auch manche Dämpfe, welche bei der betreffenden Temperatur theilweise dissociirt sind.

*Während bei Alkohol und Aether, sowie die Verdichtung von Gas zu Flüssigkeit eintritt, der Druck bis zu vollständiger Verflüssigung constant bleibt, fahrt der Druck bei Essigsäure und Chloralalkoholat zu steigen fort, indem die complexeren Molekeln vor den einfacheren entfernt werden; die Stoffe verhalten sich thatsachlich wie Gemenge.

van UHoff 1885 glaubt eine Art kritische Temperatur chemischer

Zersetzung bei der von Ogier dargestellten Verbindung PH₁Cl Chlorphosphonium beobachtet zu haben.

In dem Cailletetschen Apparat wurde ein Gemenge von gleichen Raumtheilen Phosphorwasserstoff und Salzsaure comprimirt, wobei sich die Capillare mit weissen Krystallen anfüllte. Wurde nun auf 25° erhitzt, so schmolzen diese, bei 50—51° und einem Drucke von 80 bis 90 Atmosphären wurde die Grenzlläche zwischen Gas und Flüssigkeit unsichtbar. van t'Hoff vermuthet nun, dass das Gas nur ein Gemenge der Bestandtheile sei, die Flüssigkeit aber die wirkliche chemische Verbindung. Die beobachtete Erscheinung ware dann als kritischer Punkt der chemischen Zersetzung zu bezeichnen.

Nach neueren Untersuchungen von Sidney Skinner (1887) ist indess das Gas in der Nähe des kritischen Punktes nicht wie zwischen 30° und + 10° ein Gemenge der beiden einfachen Gase, sondern größtentheils Dampf der Flüssigkeit, wie die Messung der Volumina ergiebt.

Durch Beimischung eines festen Korpers wird nach Hannay die kritische Temperatur erhoht.

10. Elektrische Entladungen.

a) Convektive Entladung.

Da beim kritischen Punkt ein continuirlicher Uebergang eines füssigen in einen gasformigen Stoff moglich ist, so konnte man vermuthen, dass dieselben Arten elektrischer Leitung, welche bei Flüssigkeiten möglich sind, bis zu gewissem Grade auch noch bei Gasen eintreten konnen. Diese waren. 1) metallische Leitung, 2, elektrolytische, 3) convektive und 1. leuchtende.

Metallische Leitung könnte man in erster Linie bei Metalldämpfen vermuthen. Versuche über deren Leitungsfühigkeit bei der kritischen Temperatur liegen nicht vor und dürften auch kaum ausführbar sein. Hittorf, Maxwell u. A. zeigten, dass Quecksilberdampf bei Atmosphärendruck selbst bei ziemlich hoher Temperatur vollkommen isolirt.

Bei sehr hoher Temperatur erweisen sich allerdings die Metalldämpfe als relativ gute Leiter, doch ist nicht erwiesen, dass diese Leitung dem Ohmischen Gesetze genügt, weshalb man sie gewöhnlich nicht als metallische betrachtet. Ebenso unsicher sind die Ergebnisse der Untersuchungen bezüglich der elektrolytischen Leitung der Gase*j.

^{*} Van sehe hierüber das Capitel über die chemischen Wirkungen der Gasentladungen.

Ob eine eigentlich convektive Entladung existirt, ist nicht einmal bei Flüssigkeiten mit Sicherheit erwiesen. Man könnte auf eine solche, abgeseben von dem auf pag. 823, Bd. I darüber Bemerkten, schließen aus einigen Beobachtungen von Duter 1888', welcher im Stande war durch siedenden Schwefel einen Strom von 8000 Ampère Stärke hindurch zu senden, wobei als Elektricitätsquelle eine Batterie von 9 großen Leydener Floschen diente, die durch einen Funkeninduktor geladen wurde.

Man kann indess den Einwurf machen, dass die convektive Entladung überhaupt nicht auf den auf pag. 827. Bd. I auseinandergesetzten statischen Wirkungen einzedrungener Elektricität beruhe, sondern dass vielmehr stets an der Oberfläche der Elektrode auf unmessbar kurze bistanz leuchtende Entladung eintrete, durch welche die Elektricität auf die Flüssigkeit übertragen und eine Art elektrischer Wind erzeugt werde.

Ich habe versucht hierüber Klarheit zu erhalten, indem ich diese Entladung unter dem Mikroskop in einer eigenthümlichen Flüssigkeit

erzeugte, welche sich besonders dazu eignet, die Stromungslinien zu erkennen. Diese Elussigkeit war geschmolzenes Cholesterylbenroat* bei Temperaturen zwischen 146° und 182". Zwischen gekreuzten Nicols erscheint diese Flüssigkeit schön blau mit netzartigen weißen Streifen, welche da, wo sie den Nicolhauptschnitten parallel laufen, ähnlich wie einaxige Krystallnadeln dunkel erscheinen. Wodurch diese eigenthümlichen Polarisationserscheinungen bedingt sind, habe ich bis jetzt nicht ermitteln konnen ""), indess genügt es für den vorliegenden Zweck, zu wissen, dass die weißen Streifen im Allgemeinen die Stromungslinien darstellen. Sie entstehen, wenn die Flüssigkeit an irgend einem Hindernis, z. B. einer Luftblase oder an der Oberfläche einer Elektrode, vorbeistrumt und können sich, einmal gebildet, beliebig ohne abzureißen oder schmaler zu



Fig. 148

werden, verlängern. Befindet sich, wie bei Fig. 418, die Flüssigkeit zwischen zwei Streifen in Bewegung, so legen sich die durch Verlängerung der Querstreifen entstehenden neuen Streifen an die schon vorhandenen an und es entsteht schließlich ein breites gestreiftes Band

^{*} Siche hieruber F. Reinitzer, Sitzb. d. Wien Akad. 47, (4, 482-4888.

^{**} Vergl, daruber die Bemerkungen im Anhang,

Eben solche breite gestreifte Bänder entstanden nun, wie die Fig. 119 zeigt, auch um die Elektroden, ziemlich genaue, scharf gegen die übrige Masse abgegrenzte Kreisflächen bildend, auf welchen sieh den Schwingungsrichtungen entsprechend*) wie bei Sphärokrystallen ein schwarzes

Fag. 419.

kreuz zeigte. An der Spitze jeder Elektrode zeigte sich eine lebhafte Wirhelbewegung, die von einem einzigen Punkte ihren Ausgang nahm, also möglicherweise durch eine an diesem Punkte eintretende leuchtende Entladung bedingt war. Direkt beobachten konnte ich eine solche indess nicht.

Um die Aenderungen in der convektiven Entladung beim stetigen Uebergang in den Gaszustand zu verfolgen, gedachte ich den in Fig. 348 Bd. I. pag. 847 dargestollten Apparat zu verwenden, wobei Objektträger und Deckglas beseitigt zu denken sind, konnte mir indess den Apparat bis jetzt nicht verschaffen.

Neuerdings bat Bartoli 1886 den Nachweis geführt.

dass Methylalkohol immer mehr zunehmende Leitungsfähigkeit bis zur kritischen Temperatur zeigt, wo dieselbe plötzlich verschwindet.

Die Annahme der Existenz einer convektiven Entladung bei Gasen gritndet sich in erster Linie auf die Experimente Coulomb's **).

Ueber den Einfluss der Feuchtigkeit auf die Zerstreuung der Elektricität haben W. Thomson, Blake (1883, Luvini 1886) bei geringem Potentialgefälle, Hittorf (1879, Munck af Rosenschöld (1834) und Marangoni (1884) bei großem Potentialgefälle Untersuchungen angestellt mit dem Resultate, dass feuchte Luft ebenso gut isolirt wie trockene.

^{*} In der Figur 419 stehen dieselben unter 45° gegen die Axe der Elektrode

^{**} Hist, de lac. roy. des scienc. 1783, p. 612. Feiner heschäftigten sich damit Dellmann Schlomilch Zeitschr. 11, 325, 1866. Charault Compt. rend. 16, 108, 1860. Warburg Pogg. Ann. 145, 578, 1872). Matteucci Ann. de Chim. et de Phys. 3 27, 131; 28, 385, 1850. Narr Wiedem. Ann. 5, 143, 1878. 8, 272, 1879, 11, 155, 1880, 16, 558, 1882 u. A.

Nach neueren Untersuchungen von Giovanni Guglielmo 1887 soll dies indess nicht ganz richtig sein, sondern Conduktoren, welche über ham Volts geladen sind, sollen in feuchter Luft, namentlich wenn der Dampf dem Sattigungspunkte nahe ist, mehr verlieren als in trockener, und zwar einerlei, welches die Form des Conduktors ist. Der Verlust einer feinen Spitze soll ebenso groß sein, wie der einer Kugel. Hieraus scheint indess zu folgen, dass es sich bei den Versuchen nur um Ableitung von Elektricität durch Stützen gehandelt hat.

Aus den Versuchen Goulomb's schien hervorzugehen, dass die Luftmolektile in ahnlicher Weise wie Staubtheilehen Elektricität von der Oberflache geladener Kürper fortführen können, indem sie sich gleichnamig elektrisch läden und abgestoßen werden. Schon Faraday (1839) nahm dagegen an, dass die Gase vollkommene isolatoren seien und ebenso Maxwell 1873. Nach der Ansicht von Warburg (1872 ist die Zorstreuung nicht durch einen Uebergang der Elektricität auf die Luftheilchen selbst, sondern auf den in der Luft enthaltenen Staub bedingt. Verdünnt man namlich die Luft, wodurch der Zerstreuungscoefficient kleiner wird, so tritt letzteres nicht sofort ein, sondern erst nach einiger Zeit, was man sich durch das allmähliche Niederfallen von Staubtheilchen erkkären kann. Ebenso erfolgt zuweilen die plotzliche Ausströmung erst einige Zeit nach der Entladung, indem sie durch ein zufällig angezogenes, als Spitze wirkendes Staubfaserchen veranlasst wird.

Auch Nahrwold 1887 kommt zu dem Resultate: dass die aus spitzen ausströmende Elektricität nicht die Luft selbst statisch elektrisirt, soudern den in ihr suspendirten, aus festen oder flüssigen Körpern bestehenden Staub.

Später 1888) bemerkt Nahrwold, dass seine Methode überhaupt nicht gestatte, nachzuweisen, dass die Luft nicht elektrisch werden könne, da sie in der Zeit, welche zwischen Ladung und Beobachtung vergeht, ihre Elektricität wieder verloren haben kann.

Hittorf schlagt vor, eine Entscheidung dadurch herbeizuführen, dass man eine elektrisch geladene Kugel längere Zeit nach der von Reuleaux (1876) beschriebenen Methode auf einem staubfreien Luftstrahl schweben lässt und prüft, ob eine Abnahme der Elektrisirung stattfindet.

Bis jetzt liegen Versuche nach dieser Methode nicht vor, indess giebt es viele andere, welche zeigen, dass thatsächlich eine erhebliche elektrische Leitungsfahigkeit in Gasen wenigens bei höherer Temperatur existirt, und da die Gesetze dieser Leitung weder die der metallischen noch der elektrolytischen oder leuchtenden zu sein scheinen, so nimmt man an, dass sie eine convektive ist.

Bereits 1853 fand namlich Ed. Becquerel, dass erhitzte Gose im Stande sind, selbst den Strom eines einzigen Elementes durchzulassen.

Als Elektroden dienten dabei zwei parallel neben einander in einem langen glübenden Platinrohr ausgespannte Platindräbte. Verdünnung des Gases beforderte die Leitung.

Hittorf (1869) versuchte die Leitung durch Anwendung eines Knallgasgebläses möglichst hoch zu steigern, was indess aus dem Grunde meht direkt möglich war, weil sich keine hinreichend schwer schmelzbaren Elektroden finden ließen.

Hittorf hemerkt darüber «Um wenigstens einige Zahlen zu erhalten, habe ich dem Leuchtgase statt reinen Sauerstoffs", ein Gemenge von 3 Vol. dieses Gases mit 2 Vol. Stickstoff zugeführt und die Lampe benutzt, welche gegenwärtig zum Glasblasen altgemein dient. In dieser Flamme schmelzen die Drähte des Platins zwar auch zu Kugeln, jedoch weniger schnell, wenn der Durchmesser über ½ mm beträgt. Ein Bunsen'sches Element gab an dem Galvanometer mit langem Drahte dem astatischen Nadelpaare die bleibende Ablenkung 73 °, während in der nichtleuchtenden Bunsen'schen Flamme dieselbe blos 3° betrug.

Später 1881 und 1887 fand Blondlot, dass selbst die nur 70" warme, von einem glübenden Körper aufsteigende beiße Luftsäule im Stande ist, den Strom eines Elementes durchzulassen. Er benutzte einen aus zwei Platinscheiben von 3 cm Durchmesser bestehenden Condensator, welcher mit einer Porzellanglocke überdeckt war, die von oben her geheizt wurde. Die Säulchen, welche die Condensatorplatten trugen, ragten frei in die untere Oeffnung der Glocke hinein, standen also mit dieser nicht in Berührung. Sobald Rothgluth eintrat, vermochte selbst eine elektromotorische Kraft von ¹/₁₀₀₀ Volt einen Strom zwischen den beiden Condensatorscheiben zu erzeugen. Die Stromintensität war nicht genau der elektromotorischen Kraft proportional, sondern wuchs mit dieser.

Blandlot ist der Ansicht, dass die Entladung eine convektive ist und dass der Einfluss der Temperatur bedingt sei durch Entfernung der adsorbirten Gasschichten auf den Elektroden.

Borgmann 1886, benutzte ein ähnliches System von vier Flammen (vergl. Bd. 1. pag. 837), wie ich es selbst (1880) bei Untersuchung der mikroskopischen Entladungen gebraucht hatte, um durch eingeschaltete Galvanometer zu zeigen, dass ein solcher durch zwei Luft-Strecken mit Flammenelektroden unterbrochener Stromkreis dennoch als geschlossener zu betrachten sei, da die Galvanometer alle denselben Strom angaben. Wurde zwischen die Flammen ein isolirter Schirm eingeschoben, so verminderte sich die Stromintensität um 1,55 Mal für Glas und 1,25 Mal für Metall. Ein abgeleiteter Metallschirm schwächte die Galvanometerablenkung sehr beträchtlich.

^{* »} Wobei die Elektroden zu rasch abschmelzen oder verbrennen »

Eine zwischen zwei Flammen aufgestellte Magnetnadel wurde ehenso abgeleukt, wie durch einen Strom in metallischem Leiter.

Wurden intermittirende Ströme und statt der Galvanometer Telephone angewandt, so kamen die letzteren zum Tönen.

Buchanan (1887) führte Messungen über den Ladungsverlust eines tondensators aus, dessen Belegungen mit zwei isolirten Platinblechen der Messingkugeln verbunden waren, zwischen welchen eine schmale oastlamme brannte.

Obschon nun durch diese und andere Versuche, die noch später besprochen werden, die Leitungsfähigkeit der erhitzten Gose außer Frage gestellt ist, so ist dadurch doch nicht direkt erwiesen, dass die Leitung eine consektive ist.

Aus einem Versuche von Braun (1878), wonach die Verbreitung von leuchtenden Metalldämpfen in der Flamme eines Bunsen'schen Brenners beim Durchgang eines Stromes nicht gestört wird, scheint sogar geradezu das Gegentheil hervorzugehen.

II. Preece 1885) setzte in eine Gluhlampu eine Elektrode aus Plaun ein und verband diese, sowie die Leitung zum Kohlenfaden mit einem Galvanometer. Sobald eine gewisse Glühintensität erreicht war, zeigte das Galvanometer einen abgeleiteten Strom an, doch nur dann, wenn die Platinelektrode so eingesetzt wurde, dass man von ihr im Vacuum eine serade Linie bis zum Kohlenbügel ziehen konnte. Er vermuthet, dass die zerstäubten Kohletheilchen die Ursache des derivirten Stromes sind.

Nahrwold (1887) ist der Ansicht, adass von einem glübenden Platindrahte seine Theilchen sortgeschleudert werden, welche sich in der umgehenden Lust zerstreuen und auf diese Weise staubsreie, sür die Ausnahme von Elektricität nus Spitzen nicht geeignete Lust wieder ladungssähig machen, woraus denn solgt, dass auch die aus einem glübenden Platindrahte ausstromende Elektricität nicht die Lust selbst statisch elektrisit, sondern die als Lustelektricität beobachteten Ladungen ihren Sitz auf den von dem glübenden Drahte sortgeschleuderten oder bereits in der Lust besindlichen, nicht gassörmigen Theileben haben.

Einigermaßen ließe sich vielleicht über die Möglichkeit derartiger Erklärungsversuche ein Urtheil gewinnen, wenn man eine Berechnung darüber ausführte, ob die Capacitat des thatsächlich losgelosten Staubes asreicht, die beobachtete Fortführung von Elektricität zu ermöglichen.

Es muss hiernach weiteren Versuchen vorbehalten bleiben, die Frage über die Natur der Leitung heißer Gase und der Zerstreuung der Elektricität zu entscheiden.

Da sich die Leitungsfähigkeit der Flammengase, wie Hittorf gezeigt hat, wesentlich erhöht, wenn man die Elektroden mit verdampfenden Salzperlen versieht, so könnte man auch auf die Vermuthung kommen,

dass nicht nur fester Staub, sondern auch entweichende Dämpfe Elektricität fortzusübren vermöchten.

Nach den Untersuchungen von Blacke nahm man früher an, dass Dämpfe elektrisirter Flüssigkeiten keine Elektricität fortführen könnten. Ex ner (1886) wies indess in neuester Zeit nach, dass wenigstens Alkohol und Aetherdampf solche convektive Entladung beobachten lassen, ja Lecher (1887) vermochte die Erscheinung selbst bei Wasser zu beobachten. Nothwendig war indess, dass das Wasser sehr stark (bis zu 25 000 Volts) elektrisirt war und selbst dann waren die fortgeführten Elektricitätsmengen nur sehr gering. Wurde das Wasser wieder entladen, so ließ sich in der Nähe desselben elektrisirter Wasserdampf in der Luft nachweisen, welcher eine längere Zeit freischwebende Wolke bildete.

b) Lenchtende Entladung.

I. Der elektrische Wind.

Wenn nun auch über die Natur der Zerstreuung der Elektricität Unklarheiten bestehen mögen, so scheint mir die Existenz zweier verschiedener Entladungsarten in Gasen nichtsdestoweniger sieher erwiesen und ich glaube an dem früher (1885) ausgesprochenen Satze: »Es giebt zwei Arten von Entladung in Gasen, die convektive und die leuchtende: bei höherer Temperatur (z. B. beim elektrischen Bogenlicht, ist die erstere die vorherrschende«, auch jetzt noch festhalten zu dürfen.

in Lebereinstimmung damit stehen namentlich die neueren Beobachtungen von Hittorf [1883] über die Aenderung der leuchtenden Entladung mit der Temperatur, dass nämlich trotz der immer zunehmenden Stromstärke die Leuchtkraft abnimmt.

Hittorf 4883) selbst bemerkt:

»Haben endlich die Gase die Temperatur, bei welcher feste Körper weiß glüben, angenommen, so bleiben sie beim Durchgang elektrischer Ströme, selbst wenn die Intensität derselben mehr als zwei Ampere beträgt, auf der ganzen Bahn dunkel, die Entwickelung sowohl des positiven, wie des negativen Lichtes findet nicht mehr statt.

Hittorf fasst allerdings die Erscheinung so auf, dass nur eine einzige Entladungsart vorhanden sei und das Leuchten ein unwesentlicher, nur nebenhergehender Vorgang, welcher bei hohen Temperaturen unmöglich wird.

Nach meiner Ansicht hingegen sind hier zweierlei gleichzeitig stattfindende Entladungsprozesse wohl zu unterscheiden, die dunkle Entladung Zerstreuung der Elektricität und die leuchtende, welch letztere nur dann eintreten kann, wenn das Potentialgefälle einen bestimmten

Werth erreicht, ganz ebenso, wie bei sesten und stüssigen Körpern. Auch bei hoher Temperatur kann ein Gas in sehr intensives Leuchten gebracht werden, salls nur durch Zerstreuung nicht so viel Elektricität entladen wird, dass das zur leuchtenden Entladung nüthige Potentialgeställe unerreicht bleibt, wie dies ja die Funken einer elektrischen Batterie und die Erscheinung des Blitzes lehren. Dass nun hei Erhöhung der Temperatur das Leuchten bei ungeänderten Versuchsumständen aushört, scheint mir darauf zu beruhen, dass »Tomperaturerhöhung die Zerstreuung uder Fortsührung der Elektricität aus mechanischem Wege Convektion ganz außerordentlich begünstigt, so dass das zur leuchtenden Entladung nöthige Potentialgeställe im Allgemeinen nicht mehr erreicht wird». O. L. 1881.

Mit diesem Erklärungsversuche stimmen sehr gut die Ergebnisse neuerer Untersuchungen von Cardani (1888) überein, welche dahin zielten, den Einfluss der Temperatur auf das Entladungspotentialgefälle zu ermitteln, und zwar unabhängig von den Dichteänderungen der Luft, d. h. bei constantem Volumen.

Es ergab sich, dass dieser Einfluss innerhalb der Versuchsgrenzen bis 250°) sehr gering war, denn die mittelst des Elektrometers gemessene Potentialdifferenz zwischen zwei Kugeln. zwischen welchen die Entladungen einer Holtz'schen Maschine übergingen, blieb fast constant: dagegen musste, um Funken zu erhalten, die Maschine immer rascher zedreht werden und bei den höchsten Temperaturen war es nur noch schwer möglich, die zu Entladung nöthige Spannung zu erreichen. Wahrend also die Funkenentladung durch die Temperatur nicht wesentlich beeinflusst wurde, nahm die Zerstreuung sehr rasch mit derselben zu.

Bei den schon oben erwähnten Versuchen von Narr wurde eine seladene isolitte Kugel im Innern eines metallenen Gehäuses aufgehängt und die Elektricitätsverluste beobachtet. Es ergab sich unmittelbar nach der Lidung eine plötzliche starke Ausströmung deuchtende Entladung, dann ein langsamer allmählicher Verlust, den Narr als convektive Entladung deutet.

Narr 1888 hat neuerdings in modificiter form seine Versuche wieder aufgenommen, indem er das Metallgefäß, in welchem die elektrisite kugel aufgehängt wurde, nicht direkt mit der Erde verband, sondern unter Zwischenschaltung einer Luftschicht Zwischenraum zwischen dem Gefäß und einer dasselbe umgehenden geometrisch ahnlichen Hülle. Die Luftschicht vermochte die Elektricität zu leiten und zwar in gleicher Weise, mochte ihr Druck 720 mm oder nur 1 mm betragen.

Ueber die leuchtenden Ausströmungen bußert sich Faraday wie folgt Wenn das Ende eines isolirten Stabes in die Mitte eines Zimmers bineinragt, so findet zwischen ihm und den Wanden des Zimmers, quer

durch das Dielektricum, die Luft, eine Vertheilung statt, und die Linien der Vertheilungskraft häufen sich auf jenes Ende in größerer Menge als irgendwo, oder die Luftheilchen am Ende des Stabes werden boher polarisirt, als an irgend einer anderen Stelle des Stabes. Die in Querschnitten auf den Linien der Vertheilungskraft liegenden Lufttheilehen sind am wenigsten polarisirt in Schnitten gegen die Wände hin und am meisten polarisirt in denen näher am Ende der Drähte; so kann es wohl geschehen, dass ein Theilehen am Ende des Drahtes sieh in einer Spannung befindet, die unmittelbar in Entladung (thergeht, während die nur wenige Zoll davon entfernten in ihrer Spannung noch unter diesem Punkte sind. Gesetzt aber, der Stab sei positiv geladen, und ein ihm nabes Lufttheilchen A sei polarisirt, habe demnach seine negative Kraft gegen den Stab und seine positive Kraft von ihm abgekehrt. Im Augenblick, da eine Entladung stattfindet zwischen der positiven Kraft des der Luft gegenüberstehenden Stabtheilebens und der negativen Kraft des dem Stab zugewandten Lufttheilchens, wird das ganze Lufttheilchen positiv elektrisirt, und wenn im nächsten Augenblick der entladene Stab, vermöge Zuleitung von der hinteren Metallfläche, seinen positiven Zustand wieder annimmt, wirkt er nicht nur auf das Theilchen jenseits A. indem er A wieder in den Polarisationszustand versetzt, sondern A selbst übt vermöge seines Polarisationszustandes eine besondere Vertheilungswirkung auf diese entfernteren Theilchen aus, und demzufolge ist die Spannung zwischen A und B so erhöht, dass auch dort eine Entladung stattfindet, so gut wie zwischen dem Metall und A

So wird bis zu einer gewissen Grenze (so wie in den Figg. 351 u. 355 Bd I. auf Seite 827 u. 828 dargestellt ist) die Entladung immer weiterschreiten, schließlich aber an einer bestimmten Luftschicht erlöschen, worauf nun aber diese, weil sie mit der der Spitze gleichnamigen Elektricität geladen ist, von der Spitze als elektrischer Wind abgestoßen wird, während die Spitze selbst einen entsprechenden Gegendruck erfahrt, der in bekannter Weise in der Drehung des Flugrades*) zum Ausdruck kommt.

Ist nun nicht nur leuchtende Entladung, sondern auch Zerstreuung möglich, so wird auch diese schon vor Eintritt der leuchtenden Entladung eine Art elektrischen Wind erzeugen können und es wäre nicht unmöglich, dass sich derselbe durch hinreichend feine Mittel nachweisen ließe.

Ich habe einige Versuche in dieser Hinsicht ausgeführt, konnte indess zu sorgfältigen Beobachtungen noch keine Gelegenheit finden.

Ein aus Goldpapierröhren und feinen Nähnadeln verfertigtes vier-

[&]quot;, teber das Flugrad vergl. Hamilton Phil. Trans. 51, 905, 4760, Kimmerstey Phil. Trans. 51, 86 4762, Melde Zeitschr. f. Instrum. 1, 76, 4881 und Kampfer Wiedem. Ann. 20, 601, 4883.

theiliges Flugrad wurde in einem mit Stanniol ausgekleideten Kasten bihler aufgebangt und die Ablenkung bei Elektrisirung mittelst Spiegel und Fernrohr beobachtet. Die Zusührung der Elektricität geschah durch Ableitung von einer kugel eines Funkenmikrometers, der zwischen den

cinen Pol ciner Influenzmaschine c und die Erdleitung de eingeschaltet war. Auch auf der Leitung zum Flugrad wurde ein Funkenmikrometer a angebracht, dessen Kuzein aber durch Spitzen ersetzt Fig. 420. Das erste Funkenmikrometer wurde alsdann so regubrt. dasa bei mäßiger Entfernung der Spitzen des zweiten eine schwathe Ablenkung cintrat. Die Spitzen des letzteren blieben dabei vollkommen dunkel. Die Ab-

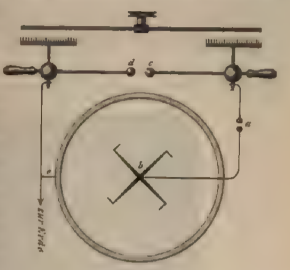


Fig. 420.

benkung wurde starker, als deren Entfernung vermindert wurde. Sobald aber ein Leuchten sichtbar wurde, erfolgte plützlich so starke Ablenkung, dass die ganze Scala aus dem Gesichtsfelde verschwand. Es musste somit vor der leuchtenden eine weit schwa-

chere convektive dunkle Entladung stattschunden haben.

Die von einer gewissen Quantität Lult fortgeführte Quantität von Elektricität ist eine relativ sehr bedeutende, denn obgleich eine feine Spitze im Stande ist, den ganzen Strom einer Influenzmaschine zu entladen, ist die Geschwindigkeit des elektrischen Windes eine sehr millige, etwa derjenigen ausströmenden Leuchtgases vergleichbar.

Um ein Urtheil darüber zu gewinnen,



Fig. 421.

lettete ich über eine elektrisch glimmende Spitze einen Gasstrom (Luft. Leuchtgas, Kohlensäure und beobachtete denselben mittelst des Schlierensparates. Es zeigte sich eine energische Ablenkung desselben, wie sie Fig. 121 darstellt, wobei der ursprüngliche Strahl punktirt angedeutet ist.

Schon Beccaria ließ in ühnlicher Weise Rauch von brennendem Phosphor durch den elektrischen Wind fortblasen, wobei aber möglicherweise noch eine elektrische Abstoßung der Rauchtheilehen an sich hinzukommt.

Holtz (1880) bestimmte die Geschwindigkeit des elektrischen Windes theils nach der Umdrehungszahl eines Flügelrädehens, theils nach dem auf eine in den Weg gestellte Fläche ausgeübten Druck zu etwa 2.43 m in der Sekunde.

v. Obermayer und v. Pichler 1886) hedienten sich eines Ancmometers, welcher 4 cm hinter einem Schirm aus Drahtnetz angebracht



Fig. 422.

wurde, gegen das der elektrische Wind hinströmte. Bei Stromstärken von 6, 12 und 18 mal 10⁻⁵ Ampere ergaben sich Geschwindigkeiten von 1,3, 1,9 und 2,4 m,⁴ sec.⁻¹, gleichgültig ob die den Wind erzeugende Spitze positiv oder negativ war. Ein Bündel aus 4, ein Quadrat von 4 mm Seite hildenden Spitzen ergab hei 6,3, 12,5 und 18,8 mal 10⁻⁵ Ampère die Geschwindigkeit 1,52, 2,03 und 2,63 m.⁴ sec.⁻¹, Im letzteren Falle war 2 m binter dem Schirm die Geschwindigkeit noch nahezu 1 m bei etwa 26 cm Breite des Luftstromes.

Die Moglichkeit einer dunkeln convektiven Entladung scheint mir

auch aus einer Reihe von Versuchen hervorzugehen, die ich in der Absicht ausführte, auf möglich einfache Weise das zum Eintritt der leuchwenden Entladung nöthige Gefälle zu bestimmen.

Man denke sich nämlich in der Nähe eines freistehenden Conduktors eine hohle Glaskugel mit dem zu untersuchenden Gase befindlich, in welchem das Entladungspotentialgefälle bedeutend geringer sein möge. Ist in der umgebenden Luft. Nun werde der Conduktor plötzlich geladen, so dass in dem umgebenden Medium dielektrische Polarisation eintritt, wie sie durch das System von Niveau- und Kraftlinien in fig 122 dargestellt wird. Während nun dieser Polarisationszustand anlänglich sich überall fast gleichmäßig berstellt, wird sehließlich in der

tilaskuyel an der dem Conduktor zugewandten Seite das
Entladungsgefälle erreicht, es
musste also dert plotzlich leuchtende Entladung eintreten, die
alshald rasch durch die ganze
Kugel hindurch fortschreitet
und dabei in gleichem Schritte
das Kraftliniensystem ändert,
so wie es in der Figur für
einen bestimmten Moment der
Ausbreitung der Entladung zu
fixiren versucht wurde.

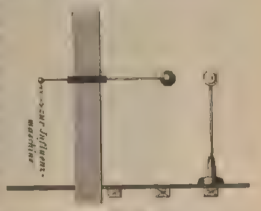


Fig. 42a.

Den grobpunktirten, kraft-

limenfreien Itaum hat die Entladung bereits durchschritten. Ist sie vollendet, so ist der ganze Hohlraum der Glaskugel frei von Kraftlinien, der Polarisationszusland im Gase ist verschwunden.

Bei Ausführung des Versuches wurde eine habte Glaskugel auf etwa imm evacuirt, zugeschmolzen und alsdann einem freistehenden kugelformigen Conduktor genähert, welcher durch eine längere (die Wand des Zimmers durchdringende Leitung mit der einen Kugel eines Funkenmkrometers verbunden war [Fig. 123]. So oft zwischen den Kugeln des letzteren ein Funke übersprang, begann die Glaskugel zu leuchten, obschon übre Entfernung vom Conduktor mehrere Decimeter betrug. Das Lenchten unde offenbar durch den Rückschlag verursacht, dieser hat aber eine urhergehende Scheidung der Elektricität im Inneren der Glaskugel zur Voraussetzung, und dieser Scheidungsprozess verlief nicht, wie eben ausenommen, als leuchtende Entladung, sondern durchaus ohne Lichterscheinung, selbst als die Kugel unmittelbar mit dem Conduktor in Berührung gebracht wurde. Falls nicht etwa adsorbirte Feuchtigkeitsschichten auf der Glaswand eine Rolle spielen, dürfte auch bier-

durch die Existens einer dunkeln convektiven Entladung als erwiesen gelten.

Wurde eine solche Kugel in ein isolirendes, mit Petroleum gefülltes Gefäß gebracht, so änderte sich der Radius der Wirkungssphäre kaum merklich. Er wurde sichtlich verkleinert, wenn die kugel auf ihrer Außenseite benetzt oder mit Glycerin bestrichen wurde, das Leuchten hörte fast ganz auf, wenn man sie zum größten Theil mit Stanniol beklehte oder vollständig in ein Gefäß mit Wasser eintauchte. In letzterem Falle leuchtete nur die Stelle, an welcher die Kugel an dem isolirenden Stiel Siegellackstange) befestigt war.

Capillarröhren leuchten weit intensiver, als solehe von größerem Durchmesser und das Licht ist allenthalben gleich intensiv, wenn auch das Rohr sehr lang ist und weit aus der Wirkungssphäre herausragt.

Annähern leitender, mit der Erde in Verbindung stehender Körper lässt das Leuchten schon außerhalb der Wirkungssphäre eintreten.

Nahert man eine solche Rohre den Conduktoren der Influenzmaschine, während zwischen denselben Funken überspringen, so tritt das Leuchten, wie zu erwarten, mit großerer Intensität auf, wenn des Rohr der Ave parallel, als wenn es dazu senkrecht steht. In der senkrechten Lage ist es um so intensiver, je näher es dem einen Conduktor, in der Mittelstellung ist die Helligkeit nahezu verschwindend. (O. L. 1884.)

Ueber das Entladungspotentialgefälle liegt eine Reihe von Versuchen vor von Grosse (1810), Gassiot (1844), Hittorf (1874). Warren de la Rue und Hugo Müller (1875, 1876) und 1877. W. Thomson mit Smith und Ferguson (1860), Macfarlane (1877) und 1880). Macfarlane und Playfair (1877), Chrystal (1882), Baille (1882) und G. C. Foster und Pryson (1884).

Nach Warren de la Rue und H. Muller 1884) besteht zwischen Schlagweite und Potentialdifferenz folgende Beziehung

A. Elektroden zwei Platten.

Volt: 1000 2000 6000 9000 12000 13450 mm. 0,205 0,660 1,173 2,195 3,566 5,029.

B. Elektroden zwei parabolische Spitzen

mm. 0,173 1,282 6,845 11,602 15,243 18,500.

Dass zwischen Spitzen eine andere Potentialdifferenz als zwischen Platten nötbig sein muss, geht sofort aus der Betrachtung des Systems der Niveau- und Kraftlinien für die beiden Fälle hervor, welches ich in den Fig. 424 a und h darzustellen versuchte habe. Die untere Curve gibt dabei jeweils die graphische Darstellung der Potentialhohe auf den verschiedenen Punkten der Axe.

Wie man sieht ist das Gefälle nur zwischen Platten ein constantes, man kann also nur aus der ersten Versuchsreihe den Werth des Entnugspotentialgefalles ohne weiteres berechnen. Dasselbe beträgt im tel für gewöhnliche Luft 3581 Volts pro Millimeter.



Fig. 424 a.



Fig. 425 b.

Es muss dabei allerdings hinzugefügt werden, dass dies nur für den ersten Funken gilt. Durch die Entladung selbst wird das Gas, wie später noch besprochen wird, in mannigfacher Weise verändert und die späteren Entladungen erfordern deshalb ein anderes, wohl stets geringeres, dem veränderten Gase entsprechendes Potentialgefälle.

Je nach der Schnelligkeit der Elektricitätszufuhr zu den Elektroden kann die Anzahl der Entladungen pro Sekunde eine sehr verschiedene sein. Sie kann selbst sehr große Werthe annehmen.

So gentige es auf die von Feddersen u. A. untersuchten oscillatorischen Entladungen der Leydener Flasche hinzuweisen und auf die Untersuchungen von H. Hertz (1887) über sehr schnelle elektrische Schwingungen.

Die Entladungen des Schliessungs- und Oeffnungsinduktionsstromes sind wie Donders (1868) und Nyland (1870 mittelst des Phonautographen und Willner (1874) mittelst des Drehspiegels nachgewiesen haben, stets aus einer großen Reihe in regelmaßigen Intervallen auf einander folgenden Entladungen zusammengesetzt. Nach den Beobachtungen von Lecher kann sogar der Lichtbogen nachweisbar intermittirend sein und viele Physiker auch der Verfasser halten das Zustandekommen einer wirklich continuirlichen leuchtenden Entladung überhaupt für unmöglich, so dass die Anzahl der Entladungen pro Sekunde in vielen Fallen, wo sich die Intermittenzen nicht direkt nachweisen lassen, eine ungemein hohe sein muss, vergleichbar mit der Zahl der Actherschwingungen, wie sie die Undulationstheorie des Lichtes annimmt*.

Gassiot erhielt mit einer großen galvanischen Batterie anfänglich ebenfalls nur diskontinuirliche Entladungen, spater erhielt er die Entladungen mit einer Kette von 3360 Elementen kupfer, Zink, Kochsatz anscheinend continuirlich.

Ebenso nach ihm Hittorf mit einer sehr großen Batterie von Chromsäuretauchelementen. Hittorf gelangte durch diese Versuche zu der Ansicht, dass thatsächlich eine stetige leuchtende Entladung moglich ist und zwar auf Grund folgender Beobachtungen

- t dass ein rotirender Spiegel die Lichterscheinung nicht in einzelne Funken auflösen kann;
- 2' dass die Entladung bei Berührung der Rohre mit der Hand nicht abgelenkt wird, wie es bei diskontinuirlichen Entladungen der Fall ist:
- 3) dass kein spontaner Wechsel im Aussehen der Lichterscheinung eintritt, wie ihn wirklich diskontinuurliche Entladungen zeigen;
- 1) dass ein eingeschalteter Condensator beim Eintritt der continuirliehen Entladung plotzlich aufhört zu tonen:

^{* 450} Billionen für rothes, 728 Billionen für violettes Licht.

- 5) dass der Lichtbogen sofort erlischt, wenn einmal aus irgend einer Ursache eine Unterbrechung eintritt;
- 6) dass ein eingeschalteter Induktionsapparat keine inducirten Strome gibt.

Gegen alle diese Gründe lassen sich indess Einwände geltend machen, wie H. Hertz (1883) gezeigt hat.

H. Hertz (1883) selbst führte auf mannigfaltige Weise mittelst einer Batterie von 1000 sekundaren Plante'schen Elementen den Nachweis, dass beim Durchgang des Stromes einer solchen Batterie durch ein Geißler sehes Bohr in den Schließ ungsdrähten der Strom ein vollkommen continuirlicher ist, so dass wenn die Entladung eine intermittirende ist und wenn man von der wirklich continuirlichen dunkeln convektiven Entladung absicht, angenommen werden müsste, dass nur die Elektroden sich in rascher Folge entladen und von Neuem laden, abnlich wie aus einem Wasserbehälter das Wasser tropfenweise austeißen kann, während in den Zuleitungsröhren der Wasserstrom ein ganz stetiger ist. Aus der beobachteten Stromintensität und der Capacität der Elektroden lässt sich dann die Anzahl der Einzelentladungen pro Sekunde berechnen, wobei allerdings [nach Hertz] schon die niedrigste schätzung viele Tausend Millionen ergiebt.

Für Diskontinuität der Gasentladungen spricht namentlich die Beobschung von Hittorf (1883 und 1884), dass die Potentialdifferenz zwischen den Elektroden nahezu constant bleibt, wenn auch die Stromintensität sich innerhalb weiter Grenzen ändert.

Hertz sucht indess durch ein Analogon mit stetigen Stromen nachzuweisen, dass ein sicherer Schluss hieraus aicht gezogen werden kann. A und B (Fig. 125 seien zwei plattenformige Elektroden. An A hange an einer Spiralfeder ein Gewicht a, welches unten mit einem schlecht leitenden Ueberzug B verschen ist. Ist nun die Potentialdifferenz zwischen A und B unterhalb eines gewissen Werthes a, so vermag die Platte B das Gewicht a nicht bis zur Berührung herunter zu ziehen, es geht also überhaupt kein Strom durch die Vorrichtung hundurch. Vermag die Elektricitätsquelle wohl die Spannungsdifferenz a zu erzeugen, nicht aber einen derselben entsprechenden stetigen Strom zu unterhalten, so wird



Fig. 425.

das Gewicht nach vorübergehender Anziehung wieder zurückschnellen, sbermals angezogen werden u. s. w. in um so rascherem Tempo, je reichticher die Elektricität zuströmt, d. h. je geringer der Widerstand im Schliessungskreise. Bis zu einer gewissen Grenze kann so die Schwingungszahl und somit die Anzahl der Entladungen in der Sekunde

immer mehr gesteigert werden, bis schließlich das Gewicht sich nicht mehr loszureißen vermag und die intermittirende Entladung plötzlich in eine stetige übergeht.

Nimmt man nun ferner an, dass zwischen den beiden Platten sich sehr viele solche Spiralfedern mit Gewichten befinden, so wird eine Steigerung der Potentialdifferenz über den Werth a hinaus unmöglich sein, denn falls er auch nur wonig darüber steigen würde, würde ein zweites Gewicht angezogen und dadurch eine neue Verbindung hergestellt, durch die der Ueberschuss an Elektricität wieder abstromen kann.

Ausgehend von der Ansicht, dass die Entladung in Gasen, weil stetig, vergleichbar sein müsse der metallischen und elektrolytischen Leitung und dass nur an den Elektroden speziell der Kathode ein Uebergangswiderstand bestehe, kommt littorf zu dem Schlusse, dass es auch möglich sein müsse, in einem Gase durch sehr geringe elektromotorische Kräfte in sich zurücklaufende Ströme zu erhalten. Er bemerkt darüber:

Um in Vacuumröhrchen einen in sich selbst zurücklaufenden Induktionsstrom zu erhalten sumgibt man dieselben mit einer Spirale, welche aus einem mit Guttapercha bekleideten Kupferdraht gewickelt ist. Der von mir benutzte Draht war I min dick und gegen 3 m lang. Lässt man durch denselben eine Leydener Flasche sich entladen, so füllt sich das Innere der Röhre momentan mit demselben blauen Lichte, welches beim Weißglühen der Kathode erhalten wurde.

Es scheint mir indess nicht wahrscheinlich, dass man aus diesem Experimente auf Induktionstrome schließen darf. Entladet man namlich eine Leydener Flasche durch einen sehr dünnen Draht im vollkommen



Fig. 426.

finsteren Zimmer (so dass auch der Funke verdeckt ist und sein Licht nicht blendet, so sieht man den Draht der ganzen Länge nach mit Lichtstrahlen besetzt, wie Fig. 426 zeigt, es tritt eine sogenannte Seitenentladung nach der Luft ein, wie sehon van Marum bei seiner großen Elektrisirmaschine beobachtete*.

Nähert man dem Drahte seitlich einen abgeleiteten Draht, so springt auf diesen ein Funke über. Biegt man den Draht zu einer Ω -förmigen

^{*} Sieho Gehler's Worterbuch 8, 459,

Oese, so springt der Funke zwischen Anfang und Ende der Biegung über, wie sehon Priestley 1769 beobachtete, als ob der Widerstand des Drahtbogens größer wäre wie der der Luststrecke.

Alle diese Erscheinungen dürften auf die gleiche Ursache zurückkommen; in den Vacuumrührehen findet die Seitenentladung indess leichter statt als in Luft.

Foeppi (1888) stellte sich einen Induktionsapparat her, dessen Spiralen, sowie auch die Windungen des Galvanometers, aus engen Vacuumröhren bestanden. Es wurde nicht die mindeste Wirkung erbalten, dagegen eine sehr kräftige, wenn die Vacuumspiralen durch gleichgestaltete Kupferspiralen ersetzt wurden.

Mit Rücksicht darauf, dass die sogenannte stetige leuchtende Entladung in Folge der durch sie selbst hervorgebrachten hohen Temperatur stets von einer sehr erheblichen dunkeln convektiven Entladung Zerstreuung) begleitet sein wird, wodurch zum Theil die Resultate von Hittorf und Hertz erklärlich werden, glaube ich hiernach auch jetzt noch an meiner früheren Ansicht: »Die leuchtende Entladung ist in allen Fällen intermittirend«, festhalten zu dürfen.

Bei der außerordentlichen Schnelligkeit, mit welcher sich der Proress der leuchtenden Entladung vollzieht, die wohl derjenigen der Fortpilanzung des Lichtes vergleichbar ist, lässt sich gut denken, dass die Einzelentladungen so schnell sich folgen können, dass unsere Beobachtungsmittel nicht ausreichen, dieselben zu trennen; vielleicht auch vollzieht sich der Entladungsprozess in einem Gase, wenn er überhaupt eintritt, rascher als die Strömung im Metall, sodass die Schwankungen der Stromintensität, die in der Nähe der Etektroden noch bemerkhar wären, in einiger Eutfernung davon unmerklich werden.

Auf letztere Moglichkeit scheint auch eine Beobachtung von Gaugain 1855 hinzuweisen, welcher fand, dass eine Scheidewand aus Stanniol in einem sehr stark evacuirten Rohr sich auf der einen Seite als Anode, auf der andern als Kathode verhält, dagegen nicht mehr, wenn ein Loch darin angebracht wird. Die Eutladung geht dann durch diese Oeffnung hindurch, trotz des scheinbar viel geringeren Widerstandes der gleichdicken Metallschicht.

II. Positive und negative Entladung.

Nach Biot 1816 und Palmieri (1881) sind die Zerstreuungsverluste bei positiver und negativer Elektricität bei geringen Ladungen gleich, bei starken werden sie dagegen nach Matteucci 1850 für die negative Elektricität großer, diese scheint also leichter an die Luft übertragen werden zu können, als die positive.

Faraday [1839] in Nr. 1301 seiner Untersuchungen, außerte sich

bezüglich der leuchtenden Entladung in gleichem Sinne: »Die Schlüsse, zu welchen ich gelange, sind: erstlich, dass wenn zwei gleiche in Lust betindliche kleine leitende Flüchen elektrisirt sind, die eine positiv, die andere negativ, die negative bei einer etwas geringeren Spaunung als die positive sich gegen die Lust entladen kann; zweitens, dass, wenn die Entladung stattsindet, in jeder Zeit weit mehr von der positiven Fläche als von der negativen übergeht.»

Nach Warren de la Rue und H. Müller erscheint die Entladung einer Chlorsilberbatterie von 8040 Elementen im rotirenden Spiegel bei positiver Spitze und negativer Platte aus einzelnen Bildern bestehend, im umgekehrten Falle als continuirliches Lichtband. Ein auf die Platte gelegtes Stück Löschpapier adhärirt stärker, wenn die Spitze negativals wenn sie positiv ist.

Holtz (1876 und 1880) beobachtete, dass ein kleines Flügelrädehen (Windmühle) stärkeren Antrieb durch den positiven als den negativen elektrischen Wind (bei Anwendung einer Influenzmaschine) erhielt.

Nach Hittorf*) (4879) hört das elektrische Flugrad auf zu laufen, sobald die Entladungsintensität einen genügend hohen Werth erreicht. Bei positiver Elektrisirung geschieht dies erst bei 9 mm Druck, bei negativer schon bei 40 mm.

Bichat 1887 fand bei einem eigenthümlich eingerichteten elektrischen Flugrad, dass die Drehung bei einem Potential von 69,1 CGS für positive, 63,2 für negative Elektricität beginnt.

Auch Nahrwold 1887 kommt zu dem Resultate, dass bei gewöhnlicher Temperatur negative Elektricität von hohem Potentiale leichter aus festen Leitern in atmosphärische Luft ausströmt als positive.

Bei höherer Temperatur treten polare Unterschiede beim Ausströmen der Elektricität ebenfalls auf, doch in anderem Verhältnis wie bei gewöhnlicher, zuweilen geradezu im entgegengesetzten Sinne.

Hittorf (1869) bemerkt darüber: *Befindet sich die Bunsen'sche Flamme durch zwei Drähte von Platin in den Schließungsbogen einer galvanischen Kette eingeschaltet, so erhält man dieselbe Ablenkung des Galvanometers, wie verschieden auch der Abstand der Elektroden ist, wenn die Kathode ihre Stelle unverändert behauptet. Erst wenn der positive Draht aus dem heißen Kegel in die kalte Umgebung gelangt, geht die Nadel zurück. Dieser Versuch zeigt, dass der Widerstand der Flammensaule gegen denjenigen verschwindet, welcher in der Umgebung der Kathode auftritt. Man darf nicht so verfahren, dass die Kathode verschoben wird, indem alsdann sehr verschiedene Ausschläge erhalten werden.

[&]quot; Hittorf, Wieden, Ann. 7, 356, 1879.

Nach Macfarlane und Rinotul (1882) ist die zur Entladung einer Metallplatte gegen die Flamme eines Bunsen'schen Brenners nöthige Potentialdifferenz geringer, wenn die Platte positiv, somit der Brenner negative Elektrode ist.

Ganz ühnliches beobachtete Hittorf 1883), als er in ein U-förmiges Glasrohr einerseits Goldblättchen, wie bei einem Elektroskop, andererseits einen Koblenbügel einbrüchte, der durch eine galvanische Batterie zum Glüben erhitzt werden konnte.

"Nachdem die Luft durch die Quecksilberluftpumpe aus der Rohre moglichst entfernt war, wurden die Goldblättehen geladen und zur Divergenz gebracht, indem man sie mit dem Pole von 100 oder 200 Elementen berührte. Als nun die Kohle im andern Schenkel weiß glühte, fielen die Blättehen sogleich zusammen, wenn die Ladung durch den positiven Pol bewirkt war. Sie behielten ihre Divergenz unveräudert, wenn sie negativ elektrisirt waren.

Wie bereits oben bemerkt, beobachtete Hittorf ferner, dass bei binreichend boher Temperatur, d. h. bei Anwendung schwer schmelzbarer Elektroden in Specksteinfassung) und genügend starker Strome das Leuchten der Gase vollkommen verschwindet.

•Wird die Kathode mit ihrer Hülle auf Weißglühhitze versetzt, wahrend die Anode und die übrigen Theile kalt bleiben, so vermögen wenige Bunsen'sche Elemente in den stark verdünnten Gasen stetige Ströme zu unterhalten.

Solche schwachen Ströme ohne Spur von Lichtentwicklung werden auch durch kleine elektromotorische Kräfte bei größeren Dichten der Gase erhalten. Als die Röhre*) mit 6 cm Abstand der Elektroden Wasserstoffgas von nur 9 mm Spaunkraft enthielt, lenkten 20 Elemente das Galvanometer 15 mm ab; als die Spannkraft auf 4,3 mm erniedrigt wurde, gaben zehn Elemente die Ablenkung 25 mm; bei 2 mm Druck vermochten noch zwei Elemente eine solche von 10 mm zu bewirken. . . .

Schließt man die Elemente in entgegengesetzter Richtung, so findet keine Ablenkung des Galvanometers statt.«

Borgmann 1888) ließ den Strom einer Influenzmaschine zwischen der Flamme eines Bunsenbreuners und einer Weingeistlampe in 0,7 his 1,5 m Abstand zur Erde abfließen. Es fand sich, dass zum Uebergang der Elektricität aus einer Flamme zur Luft ein größeres Potential nothig war, wenn die Flamme positiv, als wenn sie negativ war. Durch Schirme aus Drahtnetz konnte ein Theil des Stromes abgezweigt werden. Die Maschenweite des Drahtnetzes war dabei unwesentlich.

^{*} Als Kathode diente bei derselben ein durch einen Hulfsstrom glübend gemachter Kohlenbugel.

Bichat (1887) fand, dass sich der Potentialwerth, bei welchem das elektrische Flugrad sich zu drehen beginnt, mit steigender Temperatur beträchtlich vermindert und dass bei Rothgluth auch die Differenz bei + und — Ladung verschwindet. In Wasserstoff ist der Anfangswerth kleiner als in Luft, in dieser kleiner als in Kohlensäure.

Bei einem Glühzustande von dunkler Rothgluth bis Weißgluth strömt nach Versuchen von K. R. Koch (1888) mehr positive Elektricität aus einem glühenden Drahte als negative; »bei intensiver Weißgluth erreicht die Menge der ausströmenden negativen Elektricität nahe die der positiven, einige Versuche scheinen darauf hinzudeuten, dass bei dem höchsten Grade des Glübens in dem Augenblicke kurz vor dem Durchschmelzen des Drahtes ebensoviel (vielleicht sogar mehr) negative Elektricität ausströmt als positive. . . .«

Als Ursache dieser Anomalien der polaren Unterschiede bei höherer Temperatur wird die Elektricitätserregung beim Contakt von Gasen mit glühenden Körpern betrachtet. Untersuchungen darüber haben ausgeführt: Guthrie (4873 und 4882), Bickerton (4873), Nahrwold (4878) und Elster und Geitel 1883).

Die Letzteren gelangen zu folgenden Resultaten:

- »4) Die Erscheinung, dass isolirte Leiter in der Nähe eines glübenden Körpers sich elektrisch laden, tritt auch in Gasen auf, die mittelst Filtration durch Glycerinwatte nach Möglichkeit staubfrei gemacht sind.
- 2' Sie bleibt bestehen bei Verminderung des Druckes bis zu der in Crookes'schen Vacuumrohren bestehenden außersten Verdunnung der Gase.
- 3. Die Elektrisirung ist positiv für Rothgluth und alle darüber liegenden Temperaturen in den bis jetzt untersuchten Gasen, mit Ausnahme von Wasserstoff, der sich bei höherer Temperatur entgegengesetzt verhält.
- 5 Für Luft und Kohlensaure liegt das Maximum der Elektricitätsentwicklung bei heller Gelbgluth.
- 5 Die einen glühenden Körper umhüllende Gasschicht zeigt ein verschiedenes Verhalten hinsichtlich der Ableitung positiver und negativer Elektricität. Es wird immer diejenige Elektricität am schnellsten entladen, deren Vorzeichen der durch den Glühprozess im Gase entwickelten entgegengesetzt ist (sogenanntes unipolares Leitungsvermögen).

Hierdurch scheint sich auch großtentheils das eigenthumliche elektrische Verhalten von Flammen zu erklären, welches schon seit langer Zeit vielfach Gegenstand von Untersuchungen gewesen ist. Es haben sich damit beschaftigt.

Du Fay (1725), Du Tour (1745), Watson (1746), Priestley (1767), Volta 1782, Ritter (1804), Ermann (1802 und 1819), Cuthbertson (1806), Brande 1814, Becquerel (1824, 1853 und 1854), Pouillet 1827, Faraday 1832), Andrews (1837), Riess (1843), Henrici (1850),

Hankel (1850 und 1859), Buff (1851 und 1851, Gaugain (1853), Grove (1854, Matteucei (1854), Reitlinger und Kraus (1863), Neyreneuf (1873), 1874, 1875, 1876), Douliot (1873), Hittorf (1874), Braun (1875), Fuchs (1875), Holtz (1876), Herwig (1877), Hoppe 1877, Braun (1878), Herwig (1878), Holtz (1880), Giese 1882, Eister und Geitel (1882) und (1883), Kollert (1884) u. A.

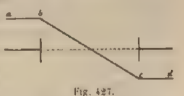
Bezüglich der mannigfachen erhaltenen Resultate sei auf G. Wiedemann. Elektricität, IV, 2, p. 868 und ff. verwiesen.

Nach der oben dargelegten Theorie sollte man erwarten, dass dasjenige Gefälle des Potentials (Potentialdifferenz pro Längeneinheit), welches zur Einleitung der Entladung erforderlich ist und welches ich kurzweg Entladungsgefälle nenne, einzig abhängt von der chemischen Zusammensetzung, resp. dem physikalischen Zustand des Gases, in welchem die Entladung stattfindet.

Aus den eben angeführten Thatsachen folgt nun aber, dass dieses Gefälte in der Nähe der Kathode geringer ist als an der Anode. Da im übrigen die Theorie vollkommen mit der Erfahrung in Einklang steht, so schließe ich, dass diese Aenderung des Entladungsgefälles in der Nähe der Elektroden nur eine sekundäre Erscheinung ist, in gewissem Sinne etwa vergleichbar der galvanischen Polarisation beim Durchgang des Stromes durch eine zersetzbare Flüssigkeit.

Denken wir zwei plattenförmige Elektroden einander gegenübergestellt und denselben immer mehr und mehr Elektricität zugeführt, his schließlich Entladung eintritt, nehmen wir ferner an, es würden die Potentialwerthe an den verschiedenen Punkten der Axe beider Elektro-

den und der Trennungsschicht durch eine ebene Curve über dieser Axe dargestellt. so würde diese Curve nach bekannten Satzen in jedem Momente aus drei geradlinigen Stücken bestehen, nämlich den Parallen ab und cd (Fig. 127) über den Elektroden und der geneigten Geraden



so größer wird die Neigung der Liuie, und im Momente der Entladung wurde sie gerade dem Entladungsgefälle gleich geworden sein, falls nicht die störende sekundäre Erscheinung eine Aenderung bewirkte, die zur Folge hat, dass an der kathode das Entladungsgefälle früher, an der Anode später erreicht wird als im Normalfalle. Im Momente der Entladung muss also die Potentialeurve etwa eine Form besitzen, wie sie in Fig. 428 [S. 242] dargestellt ist.

Zwischen f und g, d. h. dicht an der Kathode, ist die Linie parallel xy, welche das Entladungsgefälle représentirt, ef ist dagegen nahezu

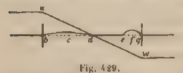
parallel der Axe, cd steiler, bc flacher als die gerade Linie bg. Wir können uns diese Potentialeurve entstanden denken aus zwei Curven, namlich der Geraden nw (Fig. 429) und den zwei nach positiver Seite ausgebogenen bcd und efg. Diese letzteren würden nun aber einer

Fig. 428.

Diese letzteren würden nun aber einer positiven Elektrisirung der Luft eutsprechen, welche an der Anode über einen etwas größeren Raum vertheilt, an der Kathode dagegen dicht zusammengedrungt ist

Die Erzeugung dieser positiven Elektrisirung kann erst unmittelbar vor ein-

tretender Entladung stattfinden oder vielleicht richtiger. «Sobald diese Elektrisirung eintritt, muss die Entladung momentan erfolgen, obsehon das Gefalle auf der übrigen Strecke der Funkenbahn, wie es durch die Linie bg (Fig. 129) dargestellt



wird, noch nicht den Entladungswerth erreicht hat.

Jedenfalls muss nämlich die Entladung auf der Strecke fg eintreten: nun über bildet die von der Entladung durch-

setzte Luftstrecke gewissermaßen eine Verlängerung der Kathode, es erfolgt in gleichem Schritte mit der Entladung, allerdings mit unmessbarer Geschwindigkeit, eine Aenderung der Potentialeurve derart, als oh die Kathode nunmehr etwa mit der Schnelligkeit eines Lichtstrahls) vorgeschoben wurde, so dass der ganze übrige Theil der Curve größere Neigung annimmt, und die Eutladung fast momentan als Funke die ganze Schicht zwischen den beiden Elektroden durchsetzt, falls nur das Potentialniveau auf den Elektroden selbst nicht merklich geringer wird, d. h. die Zufuhr der Elektricitat hinreichend groß ist, um die Potentialdifferenz der beiden Elektroden nicht allzu sehr sinken zu fassen.

Ist letzteres nicht der Fall, dann wird freilich die Entladung schon in geringer Entfernung von der Elektrode ins Stocken kommen, wir erhalten nicht wie im ersten Fall Funken-o, sondern oGlimmentladunge.

Das Auftreten der positiv elektrisirten Luftwolken vor Anode und Kathode ließe sich nun vielleicht erklären auf Grund der Beobachtungen von Elster und Geitel, dass Gase durch Reibung an festen Körpern positiv elektrisch werden. Vergl. oben Seite 240.) Wird ein isolitter Gasbrenner positiv elektrisirt, so stoßt er bekanntlich die Flamme ab, er zicht sie dagegen an. wenn seine Elektrisirung negativ ist, eine Analogie, auf welche sehon Neyreneuf aufmerksam machte.

Unter gewöhnlichen Umständen tritt Elektricität allerdings nur dann auf, wenn der Körper glübend ist, vermutblich weil die condensirte Gasschicht auf der Oberfläche des körpers im kalten Zustande eine unmittelbare Reibung hindert. Bei Gasentladungen ist es aber gerade diese dicht antiegende Gasschicht, welche zuerst entfernt wird. (Vergl. R. S. 105.)

Diese Thatsachen und Erwägungen scheinen mir klar darauf hinzuweisen, dass die eigentliche Ursache der spontanen positiven Elektrisirung der Luft, und somit aller Unterschiede der positiven und negativen Seite der Entladung, lediglich zu suchen ist in einer der leuchtenden Entladung kurz vorangehenden convektiven Entladung.

Dass durch convektive Entladung die adsorbirten Gasschichten beseitigt werden konnen, scheinen die von G. Karsten 1842 und Rieß untersuchten elektrischen Hauchbilder zu beweisen. Nach Quincke 1877) gelingen dieselben besonders leicht auf einer frisch geschmolzenen Pechplatte mit einer durch den Schmelzprozess frisch hergestellten, moglichst reinen Oberflache.

Statt mit dem Wasserdampfe des Hauches lassen sich diese elektrischen Hauchbilder auch mit Quecksilberdampf oder Joddampf erzeugen, die ebenfalls linsenförmige Tropfehen mit verschiedenem Randwinkel bilden müssen.

Hat man einen elektrischen Funken über die Oberfläche einer blas-, Glimmer- oder Metallplatte gehen lassen, so wird die adharirende schicht an den von der Entladung berührten Stellen so gut wie vollstandig entfernt. Bei dem Behauchen wird dann das condensirte Wasser teine linsenformigen Tropfen mehr bilden, sondern sich ausbreiten zu einer zusammenhängenden Schicht; die vom Funken getroffene Stelle-rscheint blank auf mattem Grunde und bildet die von Rieß beschricbene elektrische Hauchfigur

Line bekannte, insbesondere von Hagen bei Beschreibung der von ihm verbesserten Töpler sehen Luftpumpe erwähnte Erscheinung ist das Entlernen der selbst im Vacuum an den Glaswänden baftenden Gasschichten beim Durchgehen elektrischer Entladungen.

Vielleicht steht damit auch eine von mir selbst beobachtete Erscheinung in Zusammenhang, für welche ich früher keine Erklärung wusste.

Wurde nämlich eine evacuirte Röhre ohne Elektrode, oder ein anders sestaltetes evacuirtes Glasgefaß der influenzirenden Einwirkung eines sich alternirend ladenden und wieder entladenden Conduktors ausgesetzt, so trat innerhalb einer bestimmten Wirkungssphäre das bereits auf Seite 231 erwähnte Leuchten in Folge des Rückschlages ein. Der Radius dieser Wirkungssphäre erwies sich nicht merklich abhängig von

der Form und Größe des Gefäßes, sondern wesentlich nur von der Dichte des darin enthaltenen Gases.

Merkwürdigerweise kam nun ein soeben neu verfertigtes Rohr nicht zum Leuchten, selbst wenn es dem Conduktor außerordentlich nahe gebracht wurde. Erst nach einiger Zeit und besonders wenn ein Funke auf die außere Wand übergeschlagen war, trat das Leuchten plötzlich ein und hörte erst wieder auf, wenn das Rohr aus der Wirkungssphäre entfernt wurde.

War nun aber einmal in einem solchen Rohr das Leuchten eingetreten, so trat es stets wieder ein, wie oft und in welcher Lage man auch das Rohr dem Conduktor nähern mochte, sobald dasselbe in die Wirkungssphäre eingeführt wurde. Weder langes Liegen, noch Erhitzen, noch auch Oeffnen und abermaliges Evacuiren konnten ihm die einmal erlangte Fähigkeit zum Leuchten wieder nehmen.

Weisen nun diese Erscheinungen darauf hin, dass eine Entfernung adsorbirter Gasschichten durch cenvektive Entladung möglich ist, so kann man aus anderen schließen, dass eine solche vor jeder eigentlichen leuchtenden Entladung vorhergeht, wie z. B. aus dem oben beschriebenen Versuch mit dem bifilar aufgehängten Flugrad Seite 229).

Töpter (1868) fasst das Ergebnis seiner Versuche mit dem Schlierenapparat in folgende Worte zusammen:

Werden zwei gegenüberstehende Elektroden plötzlich entgegengesetzt geladen, so kann vor dem Ausbruche eines Funkens eine merkliche Zeitdauer vorhergehen, während welcher sowohl die Dichte auf den Elektroden, als die Beschaffenheit des Schlagraumes durch dunkle Entladung geändert wird. Dieser Prozess vollzieht sich nur dann in unmerklich kurzer Zeit, wenn die plötzlich auf den Elektroden hergestellte Spannung um Vielfaches größer ist, als überhaupt zur Funkenbildung erforderlich.

Gelegentlich meiner ersten Versuche über elektrische Entladungen (1880) machte ich eine Beobachtung über Strömungen im Gase hei Funkenentladungen, die muthmaßlich ebenfalls durch Convoktion bedingt sind. Die betreffende Stelle lautet:

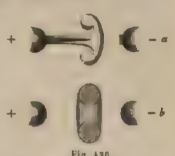
zuweilen bis zur Glühhitze erwärmt und bildet eine röthlich leuchtende Rulle um den Funken, die wohl zu unterscheiden ist von der sogenannten Lichtbulle des Induktionsfunkens, die nichts anderes als mit dem Funken rasch alternirende und deshalb gleichzeitig wahrgenommene Streifenentladung ist. Die Form dieser Hülle glühenden Gases ist in Taf. VI. Fig. 13 links dargestellt, nach einem Experiment mit spitzigen, messingenen Elektroden. Taf. VI. Fig. 13 rechts zeigt dieselbe im Falle

der Ableitung der positiven Elektrode, wobei sie sich vorzugsweise am negativen Pol ausbildet.«

Hertz 1883) beobachtete ebenfalls eine um Funkenentladungen sich bildende braungelbe Lichthülle unter Anwendung verschiedener Elektrodenformen etc. Er kommt zu dem Resultate:

Im Allgemeinen zeigt sich die Form derselben abhängig von der Richtung des Stromes und es lässt sich deutlich erkennen, dass die bewegten Gasmassen Geschwindigkeitscomponenten in der Richtung der Strombahn besitzen, deren Ursache nicht einfach in der erhöhten Temperatur der Funkenbahn gesucht werden kann *

• Die gelbe Hülle um den Entladungsfunken einer Leydener Flasche in verdunnter Luft zwischen kugelförmigen
Elektroden mittelst eines nach dem Prinnp des Strohoskops construirten Apparates, welcher gestattete, die einzelnen
Phasen der Bildung der Hülle nach einander zu seben, hatte die in Fig. 430
dargestellte Form. Zunächst erschien ein
von dem positiven rothen Liehtstreif aus-



gehender, sich pilzartig verbreiternder Strahl Fig. 430 a), der schließlich in einen Wirbelring überging (Fig. 130 b).

• Wesentlich auffallender gestaltete sieh die Erscheinung, als die positive Elektrode in ein kurzes, enges Glasrohr eingesetzt wurde und die negative neben die Mündung. Der bräunlichgelbe Strahl nahm dann Flammenform an und konnte mehrere Centimeter Länge erreichen (Fig. 431).

» Wurde auch die Kathode in das Glasröbrehen eingesetzt, so war der Strahl weniger gut ausgebildet, offenbar weil von der Kathode ein wenn auch schwächerer, entgegengesetzt gerichteter Strahl ausgeht.

bei auffälligsten Formen in Luft habe ich beobachtet bei folgender Versuchsanordnung: Die Glassöhre war 5 mm weit, 3 cm lang, ohne alle Verengung an der Mündung, die Luft war auf 10—20 mm Druck gebracht und wurde durch ein unter die Glocke der Luftpumpe gestelltes Schälehen mit Schwefel- oder Phosphorsäure gut trocken gehalten, eine große Plasche war eingeschaltet und der Glanz der Entladungen selbst dadurch abgeblendet, dass als äußere Elektrode ein über das Glassohr gestülptes und dasselbe etwas übergegendes Metallische begebte wurde. Des Stecht gestellten der Des Stecht gestellten der des Glassohr gestülptes und dasselbe etwas übergegendes Metallische begebte wurde.



Fig. 484.

uberragendes Metallrohr benutzt wurde. Der Strahl zeigte sich unter diesen Bedingungen als ein baumartiges Gebilde, welches bis zu 12 cm lithe zunahm, der dem Stamm entsprechende Theil schoss geradlinig auf eine Länge von 3-5 cm aus dem Rohre auf, während die Krone aus Flammen gebildet wurde, die lebhaft nach allen Seiten auseinander flatterten.

» Nicht alle Theile des Strahles erscheinen gleichzeitig; die unteren leuchten schon, ehe die oberen beginnen; die oberen sind sichtbar, nachdem die unteren schon erloschen sind.

In Sauerstoff ist der Strahl sehr schön, sehr ahnlich demjenigen in Luft, jedoch die Färbung ein reineres Gelb. Die Erscheinung in Stickovydul ist derjenigen in Sauerstoff fast gleich. In Stickstoff gelang es
nur, sehr schwach sichtbare Strahlen herzustellen, die Färbung war am
chesten ein dunkles Roth. In Wasserstoff haben die Strahlen die beste
Entwicklung bei en. 100 mm Druck, bei Auwendung kraftiger rother
Flaschenfunken, die Färbung ist ein schönes Indigoblau, die Lichtstarke
nicht groß. Dagegen sind die raumlichen Dimensionen weit beträchtlicher, als in Luft, so dass selbst in einer Glosglocke von 20 cm Hohe
der Strahl sich nicht frei entwickeln kann, sondern sich an der oberen
Wolbung ausbreitet. In Dampf von Terpentinel und Aether, sowie in
Leuchtgas sind die Strahlen grünlichweiß, kurz, scharf gezeichnet.

Stellt man unter die Glocke der Luftpumpe eine Schale mit Schwefeloder Phosphorsaure oder Chlorealeium, so sieht man die Erscheinung an
Deutlichkeit gewinnen, in dem Maße, als die Luft trockener wird.
Räthselhafter noch erscheint das Verhalten des Wasserstoffs. Füllte ich
die Glocke mit demselben, so riefen die Entladungen des Ruhmkorffs
nicht ohne Weiteres das Leuchten hervor, sondern Flaschenfunken waren
hierzu erforderlich; war der Strahl indess einmal sichtbar gewurden, so
konnte er ohne die Einschaltung der Flasche unterhalten werden. Er
dauerte aber nur einige Minuten an, dann erlosch er, ohne dass ich
ihn wieder hervorrufen konnte, . . . Ich würde das Leuchten auf Verunreinigungen schieben, wenn ich nicht glauhte, das Spektrum des ausgesandten Lichtes als ein Wasserstoffspektrum erkennt zu haben.

Eine bekannte Erscheinung ist die Strömung in der Lichtbülle von Induktionsfunken. Sinsteden 1855 beobachtete, als er den Funken zwischen zwei Stahl- oder Platinspitzen übergeben ließ, in der Mitte, wo sich die beiden Feuerstrahlen begegnen, die Bildung einer rothlichen Feuerscheibe ähnlich der Wasserscheibe beim Zusammentreffen von entgegengesetzt fließenden Wasserstrahlen. Leicht entzündliche körper konnten durch diese Feuerscheibe in Flammen gesetzt werden.

Nach Leeher 1888, breitet sieh auch der Lichtbogen in der Mitte bedeutend weiter aus, als man gewohnlich annimmt, wie man deutheb erkennt, wenn das Licht der Elektroden abgeblendet wird.

Unter einer positiven Spitze vertieft sich eine Quecksilberoberflache

als Kathode, hei Umkehrung des Stromes tritt Hebung des Quecksitbers ein.

Beim gewöhnlichen Lichtbogen reißen sich Kohletheilchen von der Anode ab und fliegen zur Kathode, wo sie sich anlagern. Die Anode wird dadurch allmählich kraterartig ausgehöhlt, während sich die Kathode zuspitzt.

Interessant ist die folgende Bemerkung von Lecher (1888): *In den meisten Fällen, besonders auffallend aber bei Silber- und Kupferelektroden, scheint die Hauptrichtung der Convektion von der negativen in der positiven Elektrode zu führen. Die Lichterscheinung strömt so beftig aus der negativen Elektrode herbus, dass z. B. ebensowohl die Metalldampfe, als auch von unten aufsteigender Rauch heftig in dieser Bentung fortgeschleudert werden. Bei Platin, Eisen und Kohle ist die Erscheinung weniger ausgeprägt; dass aber auch hier ein Strömen der Materie von der negativen zur positiven Elektrode stattfindet, beweisen, wie ich glaube, wenigstens die Versuche von Dewar (1882), welche direkt manometrische Druckunterschiede nachweisen.*

III. Arten der leuchtenden Entladung.

Seitdem es zu Ende des 17. Jahrhunderts dem Englander Wall 1698 geglückt war, ein Stück Bernstein durch Reiben so stark elektrisch zu machen, dass es gegen den genäherten Finger einen Lichtblitz ussandte, wurde dieses erste und einfachste Experiment über elektrische Entladung in der mannigfaltigsten Weise und unter den verschiedensten Umständen von Forschern aller Nationen wiederholt.

Die nachsten weiteren Versuche von Gray 1734 bis 1736', Dufay 1733 bis 1734, Nollet 1747 bis 1762 erstreckten sich hauptsachlich darauf zu ermitteln, in wie weit diese elektrischen Funken abhängig seien von der Natur der Körper, aus welchen sie gezogen wurden, denn das Außergewöhnliche, Wunderbare der Erscheinung hatte die Entdecker sofort auf den Gedanken gebracht, die neue Erscheinung möchte in irgend einer Weise mit der sogenannten »Lebenskraft« zusammenhängen.

Sie elektrisirten deshalb isolirt aufgestellte Menschen und Thiere und zogen Funken aus den verschiedenen Gliedern derselben. Ihre Vermuthung bestatigte sich allerdings nicht, wohl aber kamen sie zu einem andern wichtigen Resultate, nämlich dem, dass im Allgemeinen drei Arten von elektrischer Entladung zu unterscheiden seien: Funken. Buschel und Glimmen*.

Einen weiteren Fortschritt hedingte die Entdeckung des leuchtenden Barometers durch Picard (1675). Hawsbee (1705), der diese Er-

^{*} Streng gesondert von Hausen, vergl. Rieß Reibungsel, 2, 441.

scheinung am ausführlichsten untersuchte, deckte ihren wahren Grund auf, er erkannte sie als eine in dem Vacuum des Barometers vor sich gehende Entladung der durch das Reiben des Quecksilbers am Glase erzeugten positiven Elektricität gegen die negative des Quecksilbers.

Es ist dies ein bestimmter Fall einer vierten Entladungsart, welche von Watson (1754) und Walsh (1787) später in großem Maßstabe hervorgerufen und genau beschrieben wurde. Im Folgenden ist sie als "Streifenentladung" beschrieben").

Bis auf Faraday wurden, trotz der Anregung, welche die Entdeckung der Leydener Flasche durch Kleist und Cunäus (1743) und der Volta'schen Säule (1800), (deren Oeffnungsfunken zuerst Nicholson (1800) beobachtete)** gab, nur unwesentliche Fortschritte in der Kenntnis des Wesens der elektrischen Entladungen gemacht. Erst Faraday (1833) und nach ihm P. Rieß***, haben durch eingehende Versuche die Thatsachen einigermaßen gesichtet und in einfache präeise Gesetze zusammengefasst.

Die neuere Zeit hat eine außerordentlich reichhaltige Litteratur über die Erscheinungen erzeugt, unter deren Autoren hier namentlich Hittorf genannt sein moge, dem wir eine ausführliche Bearbeitung der Entladung in sehr stark verdünnten Gasen verdanken, wie solche mit Hülfe der Quecksilberluftpumpe zu erhalten sind.

Der Unterschied der verschiedenen Entladungsarten schien sich bald zu verwischen, bald wieder schien es nötbig noch zahlreiche neue Entladungsarten hinzuzufügen.

Um hiertber Klarheit zu erlangen, habe ich versucht vor allem die Entstehungsbedingungen der verschiedenartigen Lichterscheinungen sorgfältiger zu ermitteln, in erster Linie der Abhängigkeit von der Intensität der Entladung.

Die Aenderung der Stromintensität erfordert entweder Aenderung der elektromotorischen Kraft oder des Widerstandes.

Als Elektricitätsquelle diente eine durch einen kleinen Gasmotor getriebene Influenzmaschine. Die elektromotorische Kraft einer solchen lasst sich zwar durch Aenderung der Rotationsgeschwindigkeit oder durch Anbringen von Hülfsconduktoren, welche eine Zweigleitung repräsentiren.

^{*} Faraday nannte sie »dunkle«, wegen des zwischen dem positiven und negativen Theil auftretenden dunkeln Raumes. Da schon wiederholt Anstoß an diesem Ausdrucke genommen wurde, insofern dunkle Raume auch bei anderen Entladungsarten auftreten, und Faraday selbst sich schr häufig des Wortes «Lichtstreif» zur Bezeichnung des positiven Theiles dieser Entladung bedient, so wählte ich die Bezeichnung «Streifenentladung».

[&]quot;" Der Lichtbogen wurde, soweit bekannt, zuerst von De la Rive 1820 und Davy 1824 offentlich demonstrut.

^{***} Lehrbuch von der Reibungselektricität, 1852.

andern, allein nicht innerhalb der gewünschten weiten Grenzen, sodass nur noch die Aenderung des Widerstandes in Betracht kommen konnte.

Versuche mit Graphitwiderständen und sehr langen hearfeinen Platindrähten, sowie mit langen relativ gut leitenden Flüssigkeitssäulen führten zu negativen Resultaten, es wurde so nur Glimm- und Funkenentladung erhalten. Einzig brauchbar erwiesen sich schlechtleitende Flüssigkeiten, wie Alkohol, Aether, Terpentinöl u. s. w.

Zunächst war die Frage zu erledigen, in wie weit der specifische Widerstand solcher Flüssigkeiten als constant betrachtet werden kann.

Hittorf (1883) beobachtete bereits beim Einschalten von Flüssigkeitswiderständen und einer Gasstrecke, sowie eines Condensators und Verbindung seiner Belegungen mit einem Telephon in den Stromkreis Diskontinuitäten des Stromes, welche im Telephon ein Rauschen verursachten. »Uebersteigt nämlich die Stromdichte in derselben ein gewisse Grenze, so leitet die Lösung des Jodcadmiums in Amylalkohol*) nicht mehr bloss elektrolytisch, sondern es treten in derselben auf der Bahn des Stromes zahlreiche äußerst seine Gasbläschen auf, welche aus Zersetzungsprodukten des Amylalkohols bestehen und sehön grün phosphoresciren.

Auch schon oben Bd. I. Seite 850 wurde darauf hingewiesen, dass ausser elektrolytischer Leitung bei größeren Stromintensitäten auch contektive und disruptive eintreten können.

Ist somit eine Flüssigkeitssäule in einen Stromkreis eingefügt, so würde offenbar beim Uebergang der elektrolytischen Leitung in die convektive eine Aenderung des specifischen Widerstandes eintreten, falls wir bei convectiver Entladung überhaupt noch von Widerstand im gewöhnlichen Sinne reden dürfen, und ebenso beim Uebergang der convektiven Entladung in die disruptive. In letzterem Falle würde sogar die Flüssigkeitssaule geradezu als Funkenstrecke wirken. Im Momente, wo die Zerreißung, der Funke, eintritt, wäre die Stromintensität sehr groß, dann wieder sehr gering.

Gerade diese letzten Fälle erwiesen sich nun zur Erzeugung der verschiedenen Arten von Entladung als die günstigsten. Derselbe Zweck miss sich dann aber ebenso gut durch Funkenstrecken in Luft erreichen lassen, wenn nur dafür gesorgt wird, dass auch außerhalb der Schlagweite noch ein Uebergang der Elektricität möglich ist, d. h. wenn die kugeln des zur Herstellung der Funkenstrecken benutzten Funkenmikrometers durch Spitzen ersetzt werden.

Eine Funkenstrecke in einen Stromkreis eingeschaltet wirkt ähnlich wie ein Sicherheitsventil. Sie gestattet eine Anstauung der Elektricität

^{*} Welche als Widerstand eingeschaltet war.

bis zur Erreichung einer bestimmten Potentialdifferenz, dann aber tritt plotzlich Entladung eines großen Theils der angehäuften Elektricität ein da der gebildete beiße Funkenkanal dem Durchgang der Elektricität nur wenig Widerstand bietet und die Stromintensität ist also in diesem Momente großer, als sie gewesen wäre ohne Zwischenschaltung der Funkenstrecke. Die Potentialdifferenz, welche eine Funkenstrecke zulasst, hangt außer von ihrer Große wesentlich von der Form der Elektroden ab. kugeln gestatten eine großere Anhäufung als Spitzen, und zwar eine um so höhere, je größer deren Radius ist.

Um also die Entladungsintensität zu vergrößern, konnte man den Funkenmikrometer derart einrichten, dass sich auf die Spitzen Kugeln von verschiedenen Durchmesser aufstecken lasson. Der gleiche Zweck lasst sich indess wirksamer und bequemer in anderer Weise erreichen

Dass eine Kugel eine großere Potentialdifferenz zulässt als eine Spitze, heruht darauf, dass das Gefälle des Potentials an der Kugeloherthache größer ist als an der Spitze. Gelingt es also, durch ein geeignetes Mittel einen langsamen Abfall der Potentialeurve an der Spitze zu erhalten, so muss der gleiche Erfolg erzielt werden wie durch Anwendung einer Kugel. Es ist dies in der That möglich durch Ueberschieben eines Stückehens Glasrohr, welches die Spitze um einige Millimeter überragt. Der hervorragende Theil der inneren Wandung dieses Rohrchens ladet sich mit der Elektricität der Spitze, und zwar mit um so höherer Dichte, je nüher er sich der Spitze befündet.

Es ist leicht ersichtlich, dass so ein ganz langsamer Abfall des Potentials von der Spitze bis zum Ende des Rohrehens erzielt werden muss, sodass der beabsichtigte Zweck in der That erreicht wird. Je nachdem man das Rohrehen mehr oder weniger über die Spitze verschieht, wird seine Wirkung stürker oder schwächer.

Eine bequeme Form solcher Funkenmikrometer zeigt Fig. 132 Die Spitzen sind mit passend geführten Glasgriffen versehen und lassen sich mehr oder weniger in die Glasröhrchen zurückziehen oder daraus hervorschieben.

Solche Funkenmikrometer wurden an beiden Elektroden des Entladungsapparates angebracht und nun durch Verstellen derselben die Entladungsintensität in mannigfaltiger Weise variirt. Das Ergebnis war*,

Es sind vier wohlcharakterisirte Entladungsarten zu unterscheiden, Glimm-, Büschel- Streifen- und Funkenentladung, welche sämmtlich sowohl in Luft von gewöhnlicher wie geringer Dichte, auch in anderen

^{*} Fine Robe von Versuchen über die Finsehaltung von Funkenstrecken auf die Form der Entladung hat auch 6. Wiedemann, Pogg. Ann. 158, 69, 1876 gemacht ebenso neuerdings Herritsch Wiedem, Ann. 1887, 80, 660.

Gasen bei spitzen und gerundeten Elektrodenformen, in sehr großer und mikroskopisch kleiner Distanz erhalten werden können.

Glimmentladung erfolgt bei Anwendung von Funkenstrecken, welche die Schlagweite überschreiten, oder bei Ausschluss von Funkenstrecken.

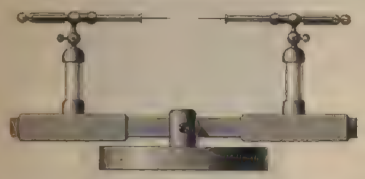


Fig 132.

Buschelentladung beim Einschalten einer Funkenstrecke auf der poativen Seite.

Streifenentladung beim Einschalten einer Funkenstrecke auf der negativen Seite.

Funkenentladung beim Einschalten einer Leydener Flasche und solther Funkenstrecke, dass eine merkliche Ladung der Flasche eintreten kann.

Bei sonst identischen Bedingungen kann in Folge einer kleinen Aenderung ein plotzliches Umschlagen aus einer Art in eine andere stattbiden, unter gewissen Bedingungen tritt indess entweder vorzugsweise
oder ausschließlich die eine oder andere Art auf.

Diese letzteren Angaben beziehen sich auf einen speciellen Fall des Gasdruckes, nämlich auf maßige Verdünnung wenige Millimeter Quecküberdruck. Bei Anwendung anderer Gasdichten treten Störungen ein die später näher besprochen werden sollen.

Em eine deutliche Anschauung von den hier zu besprechenden Lichterscheinungen zu gehen, habe ich eine Anzahl derselben bei 18 cm Einktrodendistanz direkt nach der Natur photographiet

Fig. 133 zeigt Glimmentladung bei 1,8 mm Druck,

- 131 Funkenentladung - -
- 435 Streifenentladung - -
- 136 Büschelentladung - -

Um diese Entladungsarten zu erhalten, wurde eingeschaltet bei

Fig. I keine Funkenstrecke,

Fig. II Funkenstrecke auf der positiven Seite i mm groß.

Fig. III Funkenstrecke auf der negativen Seite 4 mm groß, Fig. IV Funkenmikrometer mit übergeschobenen Röhrchen und Flasche. Funkenstrecke beiderseits 4 mm.

Fig. 439, Fig. I.

Glimmentladung. + schwach, - stark,

Fig. 434, Fig. II.

Buschelentladung

+stark. - sebwach.

Fig. 435. Fig. 111.

Streifenentladung.

+ schwach, - stark,

Fig. 436, Fig. 11

Funkenentladung + stack, - stack,

Als Gefaß dienten zwei mit ihrer Basis verkittete tubulirte Lustpumpenrecipienten von 16 cm Durchmesser und zusammen 48 cm Länge. In die Tubuli waren hohle Glasstöpsel eingesetzt, an welche Hahne und Elektrodenträger eingeschmolzen waren. Die Elektroden selbst bestanden meist aus Messingdraht von 2 mm Durchmesser und konnten leicht ausgewechselt werden, insofern sie nicht direkt im Glase befestigt waren, sondern in die genannten Elektrodenträger eingeschraubt wurden. Die beiden außeren Enden der Elektrodenhalter wurden direkt mit den Funkenmikrometern verbunden, deren also stets zwei gebraucht wurden, einer für die positive und einer für die negative Elektrode.

Hinsichtlich der Benennungen der verschiedenen Arten elektrischer Lichterscheinungen in Gasen zeigen sich in der vorhandenen Literatur so große Schwankungen, dass es zweckmäßig erscheint, hier zunächst die im Folgenden gebrauchten Ausdrücke scharf zu definiren. Jede elektrische Lichterscheinung in Gasen besteht im allgemeinen aus vier deutlich unterscheidbaren Abschnitten. Diese sind:

- ti Negatives Glimmlicht, bestehend aus einem sehr dünnen der Kathode anliegenden «Lichtsaum«, dem »dunkeln Kathoden-raum» und den »Glimmlichtstrablen«*).
- 2) Positives Glimmlicht, der Anode dicht anliegend und keinen dunkeln Ranm enthaltend.
- 3) Negatives Büschellicht, durch den "Trennungsraum» von dem negativen Glimmlicht geschieden.
- 4) Positives Büschellicht, durch die »positive Intermittenzstelle« von dem positiven Glimmlicht getrennt.

Bemerkungen.

- a. Die beiden Glimmlichterscheinungen können allein auftreten und dabei durch einen dunkeln Raum getrennt sein oder auch unmittelbar ineinander übergeben.
- b. Büschellicht setzt gleichzeitig auftretendes Glimmlicht voraus. Die beiden Büschel können getrennt sein oder sich zu einem Lichtstreifen vereinigen.
- c. Sowohl im negativen wie im positiven Büschellicht kann auf den Trennungsraum, resp. die positive Intermittenzstelle abermals ein dunkler Baum folgen. Das Büschellicht ascheidet eine Schicht abs. Es können sehst mehrere folgen, ader Lichtstreif zerfällt in Schichtens.

Die charakteristischen Merkmale der vier Entladungsarten sind:

- 1) Glimmentladung. Nur Glimmlicht. Positives und negatives Buschellicht fehlen ganz.
- 2. Buschelentladung. Das positive Büschellicht vorherrschend, von dem negativen meist getrennt oder wenigstens deutlich die Verbindungsstelle erkennen lassend\.
- 3) Streifenentladung Das negative Büschellicht vorherrschend gewöhnlich mit dem positiven zu einem Lichtstreif verhunden).

[•] Yergl. B. Wiedemann, Wiedem, Ann 20, 757, 1883

4. Funkenentladung. Sammtliche Lichtarten zu einem Streifen verschmolzen, der dunkle Kathodenraum durchbrochen.

IV. Binfluss der Entladungeintensität.

Durch die Erfindungen von W. Holtz (1865) wurde man zum ersten Male auf ein sehr fruchtbares Prinzip aufmerksam, auf welchem neben dem schon von Lichtenberg verwertheten Multiplikationsprinzip vorzugsweise die erstaunliche Wirksamkeit unserer beutigen Influenzmaschine beruht, die Möglichkeit, einen Isolator durch den elektrischen Wind dauernd und sehr stark elektrisch zu machen.

Es genügt schon, einer Elektricität ausstromen lassenden Spitze oder Flamme eine isolirende Glas- oder Porzellanstange zu nähern, um alshald sehr deutliche Zeichen von Elektrisirung zu erhalten. Offenbar entsteht hierbei elektrischer Wind, welcher die von ihm fortgeführte Elektricität an die Körper, auf welche er stößt, zu übertragen vermag.

Dass dies moglich ist, zeigten schon die Versuche von Cigna, Rieß, Cavallo (1795) und Tomlinson 1866.

Wird ein Flugrad in einen isolirten metallenen Behälter eingeschlossen, so ladet sich letzterer allmählich so stark, dass die Ausstromung und somit die Drehung des Flugrades aufhört. Ebenso ein Glasgefäß. Wird das Glasgefäß außen abgeleitet, so dauert die Drehung länger
an, indem nun außen durch Influenz entgegengesetzte Elektricität angezogen wird, so dass sich das Glasgefäß nach und nach wie eine Loydener Flasche ladet

Man kann in der That das Ueberströmen der Elektricität aus einer Spitze auf eine gegenüber oder in der Nähe befindliche Glaswand dazu verwerthen, eine Art Leydener Flasche ohne Belegung zu construiren, die ich kurz «Vacuumflasche» benennen will.

Dieselbe besteht aus einem gewöhnlichen etwa I Liter fassenden) luftdicht verschlossenen und gut evacuirten Kolben, durch dessen Stöpsel eine Elektrode eingeführt ist. Fasst man die Flasche mit der Hand und nähert die Elektrode dem Conduktor einer Elektrisirmaschine, so ladet sie sich ganz wie eine gewöhnliche Leydener Flasche, berührt man dann die Elektrode mit der Hand, so erfolgt ein Schlag verbunden mit heller Lichterscheinung im Inneren, weil nunmehr die gesammte aufgespeicherte Elektricität sich wieder rückwarts entladet.

Ist das äußere Ende der Elektrode spitz, so erfolgt, nachdem die Flasche geladen ist, von selbst langsame Entladung durch die Spitze, welche minutenlang anhält. Stellt man also eine derartige geladene Flasche in ein vollkommen dunkles Zimmer, so beobachtet man Sekunden oder gar Minuten lang das Innere

mit diffusem phosphorischem Lichte gefüllt. Bei Annäherung der Hand an die Spitze wird das Leuchten intensiver, hört aber deste früher auf. Gegen Ende wird es deutlich intermittirend").

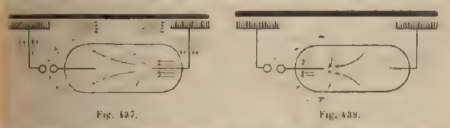
Man kann die Flasche auch in umgekehrter Weise laden, nämlich auf die äußere Glaswand von dem Conduktor Funken überspringen lassen, während man gleichzeitig die Elektrode ableitend mit der Hand berührt. Ist die Elektrode fein zugespitzt, so dass die dem Conduktor gleichnamige Elektricität ausstromen kann, so ist selbst diese ableitende Berührung nicht nöthig.

Ist ein Robr mit einer Spitze versehen, so schlägt gewöhnlich bei allzugroßer Annaherung von dem Conduktor ein Funke auf diese Spitze über und duschschlägt dieselbe.

Hittorf (1869) erwähnt gelegentlich eine ähnliche Beobachtung, dass nämlich bei sehr stark evacuirten Röhrchen in den in der Glaswandung enthaltenen, beim Ausziehen durch Verlängerung von Gasbläschen entstandenen beiderseits geschlossenen Kanälen beim Durchgang der Hauptentladung hin und her gehende Strome inducirt werden, welche die Kanäle gewohalich an den spitz zulaufenden Enden aufsprengen.

Jedes glaserne Entladungsgefaß, z. B. eine Geißler'sche Röhre oder das bei meinen Versuchen gebrauchte große elektrische Ei ist nun in gewissem Sinne eine Vacuumflasche.

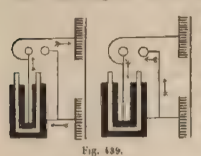
Belindet sich die Funkenstrecke etwa an der negativen Seite Fig. 137 und 138, so wird sich das Gefäß ebenso wie eine Vacuumflasche



im innern positiv elektrisch laden, so lange bis an der Funkenstrecke die zur Entladung nötlige Potentialdifferenz erreicht ist, dann aber wird plotzliche Entladung eintreten und sich eine intensive Lichterscheinung bemerkbar machen, welche an Glanz die erste, falls diese überhaupt wahrzunehmen war, weit übertrifft. Die Strömung bei der Ladung ist in Fig. 6.37 dargestellt. Dabei bedeuten die punktirten Pfeile elektrische

^{*} Achniche Versuche mit Vacaumrühren hat auch Bottomley 'Nat. 28, 218, 1880; ausgeführt. Spiolitiswoode 1978 verband die Elektroden einer Gespierischen Rohre mit den Belegungen eines Condensators unter Zwischenfugung einer Luftstrecke, in welcher die Entladung als elektrischer Wind übergehen mussle. Dieselbe dauerte ebenfalls minutenlang.

Verschiebung im Dielektricum (oder elektrischen Wind). Fig. 138 zeigt die Entladung. Dieselbe stellt eine rings um die Kathode sich schließende Strömung dar, welche die Strömung im Hauptkreise, falls die Funkenstrecke nur sehr klein ist, kaum merklich afficirt. Entfernt man die Spitzen des Funkenmikrometers über Schlagweite, so ist auch bei der Entladung die Strömintensität nur gering. Nähert man dieselben aber bei eingeschalteter Flasche bis auf Schlagweite, so kann die Strömintensität so hoch ansteigen, dass eine direkte Funkenontladung zwischen beiden Elektroden stattfindet. Würde die Funkenstrecke statt auf der negativen auf der positiven Seite eingeschaltet, so würde mutatis mutandis dasselbe gelten wie im erstbeschriebenen Falle. Bei Vermeidung



einer Funkenstrecke ist die Stromintensität ebenso wie bei großen Funkenstrecken sehr gering.

Um die abwechselnde Ladung und Entladung des Gefäßes anschauficher zu machen, habe ich in Fig. 439 einen analogen Fall für die gewöhnliche Leydener Flasche dargestellt, ein Schema, welches etwa der Lane'schen Maßsasche entsprechen würde.

Würden die beiden Kugeln durch Spitzen ersetzt, so hätte man auch den Fall der begleitenden langsamen Entladung, und würde endlich die Capacität der Flasche nur gering, die Menge zuströmender Elektricität aber sehr groß sein, so könnte ebenso wie beim Entladungsapparat auch direkte Funkenentladung zwisehen den beiden Kugeln eintreten, wie sehr leicht zu überschen ist, wenn man sich die Belegungen der Flasche verschwindend klein denkt.

Nach diesen Darlegungen leistet eine Funkenstrecke also mehr, als eigentlich beabsichtigt war. Sie gestattet nicht nur Vergrößerung oder Verkleinerung der Entladungsintensität im Allgemeinen, sondern bewirkt gleichzeitig eine Verschiedenheit der Intensität an Kathode und Anode derart, dass derjenigen Elektrode, wolche direkt mit der Maschine in Verbindung steht, also die Elektricität langsam einströmen lässt, eine geringere Intensität zukommt als der anderen, die durch die Funkenstrecke isolirt ist und somit die angehäuste Elektricität plötzlich entladet. Das scheinbare Paradoxon, dass die Intensität an beiden Polen verschieden sein kann, beruht natürlich einsach darauf, dass die beiden Theile der Entladung nicht gleichzeitig sind und unter Intensität die in der Zeiteinheit durch-sließende Elektricitätsmenge für den betreffenden Moment zu verstehen

ist, nicht der Mittelwerth berechnet als Quotient der während eines langeren Zeitraumes übergeführten Elektricität durch die Anzahl dieser Zeiteinheiten.

Die oben dargelegten Versuchsergebnisse lassen sich hiernach einlach so aussprechen:

Glimmentladung entspricht geringer negativer und geringer positiver Intensität.

Buschelentladung geringer negativer und großer posi-

Streifenentladung großer negativer und geringer positiver Intensität.

Funkenentladung großer negativer und großer positiver Intensität.

Ein bestimmter spezifischer Farbenunterschied des positiven oder negativen Lichtes ist nicht vorhanden. Zuweilen erscheinen beide fast derch gefärbt, bald neigt das positive, bald das negative mehr zu rother oder blauer Nuance, so dass bei gleicher Dicke der leuchtenden Schicht der Unterschied offenbar hauptsschlich in der verschiedenen Intensität der Strömung zu auchen ist.

Die Art und Weise der Abhängigkeit lässt sich leicht erkennen, wenn wir durch Abänderung der Funkenstrecke allmähliche Uebergänge hervorrufen. Als Regel gilt

-Zieht sich die Entladung auf einen engeren Querschnitt tusammen, so wird die Farbe mehr röthlich, verbreitet sic sich dagegen auf größere Flächen, so ändert sich die Farbe in blaulich.

Abgeschen von verstärkter Absorption der Strahlen bei größerer Dicke der leuchtenden Schicht*, könnte man auch sagen: "Bei großer Stromdichtigkeit ist die Farbe roth, bei geringer blau", und auch umsekehrt:

»Ist die Farbe roth, so ist daselbst die Stromdichtigkeit groß, ist die Farbe hlnu, so ist die Stromdichte gering.«

Da gewöhnlich bei gleichem Querschnitt das negative Licht blau. das positive roth erscheint, so ist zu schließen, dass in solchem Falle die Stromintensität an der Kathode geringer ist als an der Anode, d. h. dass sich die Einzelentladungen an der Kathode rascher folgen, als an der Anode. Dasselbe gilt vom negativen Glimm- und Buschellicht. Somit konnen diese nicht gleichzeitige Erscheinungen sein, wodurch nicht ausgeschlossen sein mag, dass in bestimmter Periode doch einmat Zusammenfallen eintritt.

^{*} Vergl. Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik 2, 299, 4883.

Selbst die beiden Theile des negativen Glimmlichts, nämlich der arothe Sauma und die ablauen Glimmlichtstrahlena, sind hiernach in Bezug auf die Intensität und folglich auch der Zeit respektive Dauer nach verschieden.

Für die zeitliche Verschiedenheit zwischen dem Auftreten des positiven und negativen Lichtes spricht folgende Mittheilung von Goldstein 1876.

*Während man bisher die Existenz des positiven und negativen Lichts als räumlich durchaus getrennt anzusehen pflegte, so dass zwischen beiden sich gewöhnlich ein dunkler Raum befand oder höchstens Berührung beider Lichter eintrat, habe ich gefunden, dass das positive und negative Licht einander auf beliebig weite Strecken völlig durchdringen können. Bei Anwendung des einfachen Induktionsstromes ist es das negative Licht, welches mit zunehmender Verdünnung in die Säule der positiven Schichten hineinwächst und dieselben schließlich völlig durchsetzen kann.«

Goldstein hemerkt ferner:

Die bisher angenommene Existenz einer zwiefachen Leitung in den verdünnten Gasen, welche bezuglich dem sogenannten positiven und negativen Lichte entspricht, kann ebenso wenig festgehalten werden, als es noch wahrscheinlich ist, dass der Entladungsvorgang, wie er im positiven: Lichte sich derstellt, analog ist der metallischen oder elektrolytischen Leitung. Positives und negatives Licht sind vielmehr gleicher Art; ihre Differenzen sind nur Unterschiede des Grades, und es ist möglich, eine continuirliche Reihe von Zwischengliedern zwischen beiden herzustellen.

«In einer Reihe von mir angestellter Versuche verhält sich die Entladung an der Kathode so, als ob sie daselbst durch eine Menge feiner Poren stattfände....

» Nach den übereinstimmenden Beobachtungen einer großen Reihe von Autoren bestehen charakteristische, theilweise sehr bedeutende Unterschiede zwischen den Spektris des positiven und des negativen Lichts mancher Gase. Sicher constatirt dürften diese Differenzen scheinen für Stickstoff bezugsweise Luft und Wasserstoff.

»Indem ich diese Gase zur Untersuchung auswählte, ist es mir gelungen. das Spektrum des positiven Lichts mit Luft, Stickstoff oder Wasserstoff gefüllter Röhren von beliebiger Form durch sehr starke Verdünnung oder durch Verstarkung der Entladungsintensität in ein Spektrum des Kathodenlichts überzusühren.

Nach allem scheint es nur durch die Annahme intermittirender Entladungen möglich, die beobachteten complicirten Lichtgebilde einigermaßen zu erklären. Gegen die intermittirende Natur der Entladung spricht namentlich, dass es his jetzt nicht gelungen ist, bei den anscheinend stetigen Batterieentladungen Potentialschwankungen auf den Elektroden nachzuweisen.

Es muss indess einestheils daran erinnert werden, dass solche Entladungen nur zum kleinsten Theile leuchtende sind, vielmehr unserer Annahme zufolgel der größte Theil des Stromes als stetige convektive Entladung übergeht, somit die Intermittenzen nur äußerst geringe Schwankungen erzeugen können, ferner daran, dass das zwischen den aufeinanderfolgenden Entladungen liegende Zeitintervall wahrscheinlich soklein ist, dass eine Messung der Potentialschwankungen mit Hulfe der bekannten Apparate ehenso unmöglich erscheint, als die Messung der akustischen Druckschwankungen in einer Orgelpfeife mittelst eines zewöhnlichen Manometers (ohne Kundt'sches Ventil).

Ferner ist zu hertieksichtigen, dass wie einestheils schon aus dem früheren folgt und wie auch G. Wiedemann und Rühlmann Wied. Elektr. 4, 463 direkt nachgewiesen haben azur Einleitung einer Entladung in der Gasschicht an der positiven Elektrode ein größerer Antrieb auf die auf der Flacheneinheit aufgehäufte Elektricität erforderlich ist, als an der negativen Elektrode n.

Die Entladung wird also, wenn sie überhaupt eintritt, an der Kathode ihren Anlang nehmen.

ist der Widerstand der Leitung sehr gross, kann also die einmal eingeleitete Entladung nicht durch die ganze Strecke fortschreiten, d. h. genügt die Zusuhr von Elektricität nicht zur Erzeugung von Funkenentladung, so breitet sich diese erste Entladung über eine mehr oder minder große Flache der Kathode aus und bildet den orothen Saumo. Sie übertragt die Elektrisuung der Kathode auf diejenige Lustschicht, an welcher sie ein Ende nimmt. Zwischen letzterer und der Oberstäche der Kathode ist also nunmehr kein beträchtliches Gefälle mehr, dieser Raum kann somit nicht von Entladung durchsetzt werden und wird zum odunkeln Kathodenraum«.

Dass der Potentialwerth innerhalb desselben wirklich nahezu constant ist, lässt sich aus den messenden Versuchen Hittorf's 1883 und 1884] erkennen, welchen zufolge im dunkeln Raume das Potentialgefälle, wie auch die Untersuchungen von Warren de la Rue und H. Müller 1878 und 1879, ergeben, relativ sehr gering ist.

Erst jenseits der elektrisirten Luftschicht ist also wieder Entladung moglich, sie wird aber nur dann eintreten, wenn die Ladung der Kathode hinreichend gestiegen ist, um das Gefalle des Potentials daselbst his zum Entladungswerthe zu erhoben. Auch diese im Allgemeinen von dem

^{*} Vergl, auch Rontgen, Gott, Nachr, 1878, pag. 390-404

rothen Saum verschiedene, und zwar unmessbar wenig spätere Entladung in Form der "Glimmlichtstrahlen« schließt im Allgemeinen in der Nähe der Kathode ab, eine Wolke elektrisirter Luft erzeugend, die sich als elektrischer Wind der Anode nähert.

Ist die Zusuhr der Elektricität genugend groß, so wird die Entladung nach der Bildung der Glimmstrahlen kein Ende nehmen, sondern nach äußerst kurzer Zeit hinter oder innerhalb der elektrischen Lustschicht abermals beginnen, es entsteht das »negative Büschellicht». Da dasselbe an seiner Wurzel von negativer elektrisirter Lust umgeben ist, welche eine seitliche Ausbreitung hindert, erscheint es hier zusammengedrückt und dehnt sich erst bei weiterem Fortschreiten aus, nimmt also die Form eines Lichtpinsels an, der durch den »Treunungsraum« von den Glimmlichtstrahlen getrennt ist.

Achnlich wie an der Kathode negative Luft als Hindernis wirken kann, so an der Anode die durch das Glimmlicht erzeugte positive Luft. Dieselbe trennt als »positive Intermittenzstelle« »positives Glimmlicht» und »positives Büschellicht».

Es erscheint unnothig, ins Einzelne genau alle beschriebenen Formen zu erklären, da es ein Leichtes ist, sich aus den gegebenen Abbildungen in umgekehrter Weise die Anordnung der Elektrisirung, welche die betreffenden Formen bewirkte, zu ermitteln. Nur die häufig zu beohachtende Schiehtenabsonderung an positivem und negativem Büschellicht möge noch besonders hervorgehoben werden. Im Grunde ist dieselbe nichts anderes, als eine Wiederbolung der Bildung des Trennungsraumes. Es kann der Fall eintreten, dass z. B. in Folge alizureichlicher Anhäufung elektrisirter Luft die Zufuhr der Elektricität nicht ausreichend ist, um das Büschellicht zur Anode fortzusetzen, sodass also Stillstand des leuchtenden Entladungsprozesses und Bildung einer elektrischen Luftwolke stattfindet, bis die Entladung von neuem beginnt, die elektrische Luftwolke überspringend, sodass in letzterer nur convektive Ausgleichung der Elektricität stattfinden kann.

Im Grunde genommen ist die Schichtenhildung auf dem Gebiete elektrischer Entladungen dasselbe, wie die Erzeugung von Saitenschwingungen durch Streichen mittelst des Violinbogens auf akustischem Gebiete (die Entladung hält ein; die Saite ist gespannt — die Entladung beginnt wieder: die Saite sehnellt zurück).

Hiermit scheinen die nachfolgenden Beobachtungen von Goldstein "1876 in guter Uebereinstimmung zu stehen:

Die Helligkeit der einzelnen Schichten ist keine gleichmäßige, auch nicht zur Richtung der Entladung symmetrisch. Vielmehr hat jede Schicht nahe ihrer negativen Begrenzung ein Helligkeitsmaximum, von dem aus

die Intensität nach der positiven Seite allmählich — desto langsamer, je länger die Schicht ist - abnimmt.

Ausser der Asymmetrie in der Helligkeit und der geometrischen Form zeigen verschiedene Theile einer und derselben Schicht oft selbst ungleiche Färbung: abgeseben von verschiedenen Müncen und Sattigungsgraden einer und derselben Farbe treten nicht selten auch ganz verschiedene, im auffallendsten Contraste stehende Farben auf welche dann in senkrecht zur Entladungsrichtung gelagerten Zonen der Schicht aufeinander folgen: so z. B. Roth und Blau. Gelb und Blau u. dgl. m. Selbst mehr als zwei Farben kann eine einzelne Schicht zugleich zeigen.

Jede einzelne Schicht des positiven Lichtes ist ein dem frühersogenanntennegativen oder Kathodenlichte entsprechendes Gebilde, und das geschichtete positive Licht besteht eigentlich aus einer Aufeinanderfolge von Complexen negativen Lichtes.»

Den Beobachtungen von Hittorf und Warren de la Rue und H. Müller zu Folge ist wie zu erwarten das Potentialgefälle zwischen den Endflächen einer dunkeln Schicht geringer als zwischen den Grenzen einer bellen Schicht.

Bezüglich der Funkenentladung ist nur wenig zu bemerken. Falls sie nicht durch eine gleichzeitig damit stattfindende d. h. mit ihr rasch alternirende) Entladungsart gestört wird, bildet sie eine die beiden Elektroden verbindende Lichtlinie, welche nicht durch dunkle Räume unterbrochen ist. Sie erfordert, dass genügend Elektricität zutließe, um ein Stocken der Entladung, wie es bei den übrigen Entladungsarten an den dunkeln Räumen geschieht, zu vermeiden.

Ist einmal eine Durchbrechung des Dielektrieums erfolgt und somit ein von verdünntem, heißem Gase gefüllter Kanal gebildet, so genügt ein geringerer Potentialunterschied zur Unterhaltung des Stromes") und falls die zur Offenhaltung des Funkenkanals genügende Menge Elektricität nachströmt, bildet sich eine scheinbar continuirliche Entladung durch das Dielektrieum, der galvanische Lichtbogen.

Lecher (1887) leitete von den Kohlenspitzen eines Lichtbogens Zweigleitungen nach einem Condensator. War der Lichtbogen intermittirend, so mussten sich die Leitungen erwärmen, andernfalls kalt bleiben, was nach der Verlängerung dieser Drähte beurtheilt wurde. Dabei fand sich, dass eine solche Wirkung eintrat, sohald der Lichtbogen zischte. Silber- und Kupferelektroden gaben keine Wirkung, Eisen- und Platinelektroden dagegen eine sehr intensive. Bei Platinelektroden brannte

^{*} Varley, Proc. Roy. Soc. 19, 236, 1871.

der Lichtbogen ruhig bei 3 mm Abstand. Wurde derselbe aber auf 1½ mm verringert, so erlosch der Lichtbogen plützlich mit lautem Knall. Beim Ausschalten des Condensators oder beim Einschalten einer Spirale in die Leitung trat die Wirkung nicht ein. War die Spirale inducirende Spirale eines Ruhmkorff, so erschienen an der inducirten Spirale bei brennendem Lichtbogen continuirlich kleine Fünkchen.

Nach den Beobachtungen von Gassiot (1863) geht die durch eine starke Batterie bervorgebrachte Streifenentladung nach einiger Zeit von selbst in den Davy'schen Lichtbogen über, bei welchem die Unterschiede von positivem und negativem Licht, sowie der dunkle Baum verschwinden und eine zusammenhängende Lichtmasse beide Elektroden verbindet.

Hittorf 1874) wiederholte den Versuch mit einer Batterie von 400 Chromsäureelementen in Luft von gewöhnlicher Dichte. Als Elektroden dienten eine Stahlspitze und eine Stahlplatte.

Der erste Funke scheint stets eine Glimmentladung zu sein. In den meisten Fällen geht dieselbe so rasch in Bogenentladung über, dass sich die Beschaffenheit nicht feststellen lasst.

*Sehr gut gelingt dies aber, wenn die Elektroden 3—4 mm dicke Platindrähte sind und einander so genähert werden, dass zwischen dem Ende der Kathode und einer Stelle der Anode, welche vom Ende entfernt liegt, die leuchtende Entladung erfulgt. Dieselbe berührt letztere nur in einer kleinen Fläche und breitet sich zu einer den Querschnitt des negativen Drahtes bedeckenden Scheibe von Glimmlicht aus. Dauert dieses Licht nur kurze Zeit, so bringt es das Ende der Kathode zum Glithen und Schmelzen, während die Anode sich wenig erhitzt.«

Hittorf 1871 verband ferner die Elektroden mit den Belegen eines Condensators und schaltete gleichzeitig als Widerstand eine Flüssigkeitssaule ein. Bei genügender Verminderung des Widerstandes erscheint plotzlich das Licht im Spiegel wieder stetig.

Bestehen Condensator und Batterie aus einer größeren Zahl von Stanniolblättern und Elementen, so ist das Licht, welches jede Entladung in der Gassäule erzeugt, nicht mehr dasjenige der Glimmentladung, sondern hat das Aussehen, welches durch die Leydener Flasche allbekannt ist. Die Schichtung, der dunkle Raum und das negative Glimmlicht fehlen, eine zusammenhängende Lichtmasse füllt den Zwischenraum der Elektroden ganz aus und endigt auf der Kathode in einzelnen, helten Metallfünkehen.

In dem Maße, als die Verkürzung der Widerstandssäule nur einem immer kleiner werdenden Bruchtheile der Ladung des Condensators Zeit zur Entladung durch das verdunnte Gas lässt, erscheint das charakteristische Licht der Glimmentladung in demselhen wieder. Dies gilt natür-

lich auch für Grenzfall, wo des Licht stetig geworden ist. Der Condensator entladet sich nun nicht mehr, sondern bleibt mit der Spannungsdifferenz der Elektroden des leuchtenden Gases geladen, ganz wie wenn er zwischen den Enden eines metallischen Stromleiters läge.

Warren de la Rue und H. Müller 1879, suchten nachzuweisen, dass Streifenentladung und Bogenentladung ineinander übergehen können. Stenger 1885, ist indess der Ansicht, dass die genannten Forscher therhaupt keine eigentliche Bogenentladung bei ihren Versuchen erhielten, da diese zur Veraussetzung hätte, dass glübende Metalldämpfe den Haum zwischen den Elektroden erfullen. Eine von ihm gemachte Beobachtung zeigt auch direkt, dass ein stetiger Uebergang nicht möglich st. Verlängerte ich bei einem Drucke von 10 mm den Bogen . . . bis der Widerstand sich bis zum Erlösehen desselben steigerte, so trat unmittelbar vorher an der Anode eine etwa 1 mm dicke, 10 mm lange Schicht blauen Glimmlichtes auf, das nach wenigen Sekunden mit dem Licht zwischen den Kohlen verschwand. Während also der Widerstand su groß wurde, als dass die Bogenentladung fortbestehen konnte, reichte das Leitungsvermögen der noch gitthenden Metalldämpfe noch kurze Zeit bin, einen weit schwächeren Strom unter Glimmlichterscheinung zu ermoglichen.

Morgno beobachtete, dass bei Entstehung des Lichtbogens zunächst an der negativen Elektrode ein weißer Lichtfleck auftritt und nun erst allmablich die positive Elektrode erglüht.

Nach van der Willigen geht der Lichtbogen zwischen Kupferelektroden von einer auf der Kathode ruhenden hellen Stelle aus.

Die Ungleichheit der Erwarmung der Elektroden wurde bereits von Ritter 1801 beobachtet, später von Neef 1845 bei dem magnetischen Hammer

Nach Matteucci 1849 ist die Temperaturdifferenz der Reihe nach geringer bei Elektroden aus Eisen, Kupfer, Platin, Blei, Wismuth und Zinn.

Hittori 1876 schildert die bei seiner Tauchhatterie von 1600 Elementen bei Einschaltung immer längerer Säulen von Jodcadmiumlösungen in folgenden Worten:

Die Bogenentladung geht zunstchst in die stetige Glimmentladung über. Der Unterschied in der Temperatur der beiden Elektroden ist hier außerordentlich groß. Beträgt der aufgenommene Widerstand weniger als 50000 S.-E. und bestehen die Elektroden aus 2 mm dieken Platindrähten, so erhitzt das blaue Glimmlicht, welches bei dieser Dichte der Luft kaum 1,4 qmm bedeckt, den negativen Draht zum heftigsten Weißglüben, schmitzt das Ende desselben zu einer dieken Kugel und erhalt sie flüssig, wahrend das Ende des positiven Drahtes nur stark roth glüht. Becht auffallend contrastirt diese außerordentlich hohe Temperatur der

Gasschicht um die Kathode gegen die nicht empfindbare Erwärmung, welche derselbe Strom in den dünnen, ihn leitenden Metalldrähten bewirkt.

Stenger (1885 konnte dadurch, dass er den Lichtbogen im Vacuum erzeugte, nahezu gleiche Wärmeentwicklung an beiden Polen erhalten. Drucke unter 4 bis 2 mm konnten nicht erzielt werden in Folge von Gasentbindung aus den Kohlenstähen selbst. Das Spektrum des Bogens zeigte namentlich Wasserstoff und Metalllinien.

Bückmann (1884) schmolz eine Plücker'sche Spektralröhre während des Durchgangs der Entladungen in der Mitte der Capillaren durch und fand dann, dass die Gasdichte in den beiden Hälften nicht gleich groß war, geringer in dem die Kathode enthaltenden Theil, was sich wohl durch die dort herrschende höhere Temperatur erklärt.

Diese höhere Erhitzung der Kathode bei vorwiegend leuchtender Entladung hat Hittorf erklärt durch die heiße Schicht von Glimmlicht, welche deren Oberfläche bedeckt.

Die auffallende starkere Erwärmung des positiven Poles bei vorwiegend convektiver Entladung glaubt Edlund durch eine entgegenwirkende Kraft erklären zu können.

Richtiger würde man vielleicht die durch Gasroibung an den Elektroden bedingte Elektricitätserregung in Betracht ziehen. (Nach Hoorweg*) würde Reibungselektricität allerdings mit Thermoelektricität zu identificiren sein.)

V. v. Lang (1885 und 1887 hestimmte die scheinbare elektromotorische Gegenkraft des Lichthogens zuerst zu 39 Volt, später zu 37 Volt.

Fröhlich 1883 hatte gefunden: 39 Volt, Peukert (1885 35 Volt und Edlund (1867, 1868, 1870 und 1885 41 Volt.

B Nebel 1886 fand, dass die Gegenkraft auch vom Durchmesser der Kohle abhänge. Bei 10 mm — Kohle betrug sie 39 Volt, bei 11 mm — Kohle 31 bis 36 Volt, je nachdem die Stromstärke Werthe von 10 bis 30 Amp. hatte.

Arons (1887) findet die Gegenkraft = 39,6 Volt und den Widerstand = 1,6 Ohm bei einer Stromstärke von ca 1,1 Amp.

Bei Versuchen von Luggin 1887) fand sich für Kohlenstäbe die Spannung $k=40.05\pm0.76$ L. Volt L= Lange in man. Wurde das Potentialgefälle im Lichtbogen mittelst eines seitlich eingeführten Kohlenstiftes untersucht, so ergab sich ein starker Sprung in der Nahe der Anode.

Für Metalle ergeben sich (nach v. Lang) Werthe, die eine ähnliche Reihe bilden wie die Schmelzpunkte.

^{*} Wiedem. Ann 11, 368, 4881.

Lecher (1888) glaubt, dass die von Edlund (1867 und 1868) vermuthete Gegenkraft weder beim Funken noch beim Lichtbogen existirt. Allerdings lässt sich, wie bereits Edlund und die genannten anderen Forscher dargethan baben, der Widerstand des Lichtbogens durch einen Ausdruck von der Form a + bl wiedergeben, doch kann a nicht nur als eine elektromotorische Gegenkraft gedeutet werden, sondern auch als eine vom Strome geleistete Arbeit. Ferner ergab sich, dass der Potentialsprung nicht an beiden Elektroden gleich vertheilt ist, sondern dass derselbe in einem speciellen Falle an der heißeren Anode 36, an der kalteren Kathode nur 10 Volt betrug.

V. Einfluss der Gasdichte.

Wurde unter im Uebrigen gleichen Bedingungen wie bei den auf seite 252 besprochenen Versuchen der Druck der Luft verkleinert oder



Fig. \$40.

vergrößert, so ergaben sich Aenderungen der Entladung wie sie die Fig. 440 zeigt. Die Figuren A zeigen die Aenderungen der Buschelentladung, die Figuren B diejenigen der Streifenentladung, und zwar nach wachsenden Drucken geordnet. Ein Vergleich der Figuren einer Reihe lehrt:

· Mit ahnehmender Dichte dehnen sich die Lichterscheinungen mehr und mehr aus, mit zunehmender schrumplen sie zusammen und zeigen ein Bestreben zur Verzweigung.

«Durch große Verdünnung wird, ähnlich wie durch eine Funkenstrecke an der Kathode Streifenentladung begünstigt.«

Geringe Verdunnung beeinträchtigt die Bildung des Lichtstreifens, so dass Büschelentladung vorherrschend wird, ähnlich wie bei einer Funkenstrecke an der Anode.

Die Glimmentladung zeigt bei Verdünnung ein Streben, in Streifenentladung überzugehen, bei Verdichtung in Büschelentladung.«

Was schließlich die Funkenentladung anbelangt, so tritt nur eine geringe Aenderung ein, indem die mittlere Strecke derselben mit zunehmender Verdünnung sich immer mehr verbreitert. Die Ausgaugspunkte an den Elektroden bleiben stets Punkte, die in der Regel glauzende Metalldampfbüschel aussenden. Bei hohen Verdünnungen lagert sich um diese Metalldampfbüschel auf der Kathode ein mehr oder minder ausgedehntes Stück des arothen Saumese, welches zuweilen die ganze Rückfläche der Elektrode überzieht, an den einspringenden Stellen dicker werdend, manchmal gar die ganze Rugel einhüllend, so dass diese auf ihrer Vorderseite überhaupt nur diesen dünnen Lichtsaum zeigt.

Hittorf 1869) schreibt über den Einfluss der Verdunnung

momentanen Blitze des Induktionsapparates folgt, das blaue Glimmlicht auf der Oberfläche der Kathode nur ein Fleckehen, dessen Größe wenig vom Querschnitt der Hülle verschieden ist, und man muss mit Neef und Du Moneel eine Vergroßerung zu Hülfe nehmen, um zwischen den verschiedenfarbigen Lichtern den dunkeln Raum zu entdecken. Je weiter die Verdünnung des Gases voranschreitet, über eine desto größere Fläche der Kathode dehnt dieselbe Entladung ihr Glimmlicht aus. Es vergrößert sich besonders schnell, wenn die Spannkraft unter 2 mm gesunken ist. . . . Man wird die Oberfläche eines beliebig langen Drahtes damit umhüllt sehen, wenn die Verdünnung hinreichend weit und der Durchmesser der Röhre groß genug genommen wird.

Das Glimmlicht dehnt sich mit der Abnahme der Dichtigkeit nicht allein über die Oberfläche der Kathode, sondern auch in dem umgebenden Raume weiter aus. Die Dicke der blauen Hülle, welche den negativen Pol umfasst, nimmt wieder besonders schnell zu, wenn die Spannkraft unter 2 mm gefallen ist, und füllt bei den außersten Verdünnungen die weitesten Rohren aus. 4 *)

Nach Hittorf 1883 und 1881) nimmt die Potentialdifferenz mit abnehmender Gasdichte an den Enden einer von den Elektroden entfernten Lichtsäule bis zu einem Minimum ab, welches durch den in der Rohre zurückbleibenden Quecksilberdampf bedingt ist.

Th. Homen 1885; kommt zu dem Ergebnis.

Auf Grund unserer Versuche mit durchgebenden Strömen ziehen wir den Schluss, dass man bei Leitung der Elektricität durch verdünnte Luft den Widerstand im Luftraume in zwei Theile theilen kann, von welchen der eine, der eigene Widerstand der Luft, dem Abstande zwischen den Elektroden proportional, der andere, der Uebergangswiderstand an den Elektroden, von demselben unabhängig ist. Der Widerstand der Luft, der unabhängig oder nur wenig von dem Querschnitt der Luftsaule abhängig ist, wachst stetig mit dem Druck und zwar proportional oder nahe proportional mit demselben . . . Der Widerstand an den Elektroden dagegen wächst mit der Verdünnung immer schneller,«

Hinsichtlich des Einflusses der Entladungsintensität findet E. Wiedemann (1883):

Ist der Druck so niedrig, dass der dunkle Kathodenraum etwa em dick ist, während die Glimmlichtstrahlen selbst durch den Trennungsraum von der positiven Entladung geschieden sind oder auch gar kein positives Licht im Robr mehr zu sehen ist, und lässt man dann allmahlich die Maschine langsamer und langsamer gehen, so wächst aus der positiven Elektrode positives Licht heraus, das negative Licht dehnt sich beträchtlich aus, bis die Grenzen des positiven und negativen Lichtes verschmelzen. Der Zustand lässt sich beliebig lange erhalten.

Eine merkwürdige Aenderung der Schichtung beobachtete Gassiot 1865) bei Anwendung einer Batterie von 4000 Kohle-Zink-Wasser-Elementen in außerst verdünnter Kohlensäure unter Zwischenfügung von Wassersaulen als Widerstand. Bei Verminderung des Widerstandes kamen immer mehr gegen die Kathode zu convexe positive Schichten aus der Anode heraus, bis ihre Zahl 19 betrug, dann flossen die beiden utehst der Kathode zu einer einzigen doppelteonvexen Linse zusammen und hierauf der Reihe nach die übrigen. Da, wo die Lichtscheiben die Glaswand berührten, bildete sich, wenigstens in der Nahe der Kathode, ein metallischer Anflug.

Eine ahnliche isolirte Schicht in der Nühe der Kathode habe ich selbst gelegentlich bei mikroskopischer Elektrodendistanz beobachtet.

 ^{*} Leher die ahnlichen Experimento von Crookes siehe Proc Roy. Soc. 28, 183, 1875.
 * Compt rend. 88, 174, 283, 878, 743, 1879.
 * Proc Roy Soc. 80, 169, 1880.
 * Ferner auch Puluj, Wien. Sitzb. 81, 1880.

VI. Einfluss der Form des Gefässes.

Das Gefäß, in welchem die Entladung stattfindet, wirkt unserer Annahme S. 253 zufolge nach Art einer Vacuumflasche. Form und Substanz desselben sind also im Allgemeinen nicht gleichgültig.

Ist die Gefaßwand leitend metallisch', so ist eine Ladung nach Art der Vacuumslasche unmöglich, bei geringem Durchmesser kann sie aber selbst die Rolle einer Elektrode übernehmen, derart, dass die der Kathode benachbarte Wand als Anode dient, die Strömung nun durch das Metall hindurch fortschreitet, bis zu dem die Anode umschließenden Theile, welcher dann, als Kathode dienend, die Entladung zur Anode veranlasst.

Findet die Entladung in freier Luft statt, so kann die den Entladungsraum umgehende außere Luftmasse als Gefäß betrachtet werden.

Gleiches gilt auch von sehr weiten Gefüßen, deren Wand von der Entledung nicht mehr erreicht werden kann. In einem großen elektrischen Ei, wie es auf Seite 252 beschrieben wurde, dürfte die Entladung ebenfalls nur wenig von der Form, welche sie im freien Raume annumnt, abweichen, denn selbst in Geißler'sehen Röhren lassen sich noch ziemlich ahnliche Lichtgebilde erhalten.

Eigentliche Glimmentladung tritt freilich nur äußerst schwierig auf. Selbst in einem ungewöhnlich weiten und großen Geißler'schen Rohr von 1 m Länge konnte ich etwas Achnliches nur bei Anwendung sehr geringer Elektricitätsmengen erhalten, da sonst eine der anderen Entladungsarten eintrat. Die positive Elektrode war bierbei mit sehwachem Glimmticht bedeckt, dann folgte ein großer dunkler Raum in der kugelformigen Erweiterung der Röhre, und erst der engere Theil des Rohres war wieder mit Licht erfüllt, das sich fast bis zu der von Glimmlicht umhüllten negativen Elektrode binzog "Fig. 441.

Bei der Büschelentladung in einer Geißler'schen Röhre von 11 em Lange besteht die auftretende Lichtmasse aus einem positiven Lichtstreifen und dem durch einen dunkeln Raum davon getrennten halbkugelformigen blauen negativen Glimmlicht, welches die Spitze der Kathode umhüllt Fig 442'.

Die Streifenentladung in Geißler'schen Röhren ist die gewohnlich beobachtete. In der eben erwähnten Röhre von 14 cm hervorgerufen, stellte sie sich dar, wie es Fig. 113 zeigt. Während hei der Buschelentladung das Glimmlicht an der Spitze der negativen Elektrode erschien, tritt es hier an den Seitentlächen derselben auf. Ferner zeigt die Umgebung der positiven Elektrode ein mattes phosphorescirendes Licht. Ging eine Funkenentladung durch dieselbe Geißlersche Böhre, so beobachtete ich seitlich an der negativen Elektrode einen blauen Metalldampfbüschel, gegen den sich der Lichtstreifen hinzog ohne Discontinuität, aber auch ohne das Rohr völlig auszufüllen Fig. 444). An



der punktirten Stelle überzog sich das Glas mit dem bekannten hellgrünen Fluorescenzlicht, welches bei den übrigen Entladungsarten nicht auftrat, obgleich die Röhre die nämliche war.

Weit störender muss natürlich das Eindringen der Elektricität in die Gefäßwände dann werden, wenn sich an einer Stelle der Querschnitt der Röhre sehr stark verengt. So ist in einem Rohre, welches in der Mitte erweitert, an den Enden aber capillar ausgezogen ist, überhaupt nur Funkenentladung zu erhalten, da die die Elektroden eng umschließenden Capillaren ebenso wirken, wie Glasröhrehen, welche auf die Spitzen des Funkenmikrometers aufgeschoben werden. Ebenso bei einer in der ganzen Länge capillaren Röhre.

Man beobachtet dabei, dass die Querschnittsverminderung um so störender einwirkt, je mehr das Gas verdünnt wird, je mehr sich also die Lichterscheinungen auszubreiten versuchen. Es ist dies ganz nathrlich, da bei dem engen Entladungsraum in dichter Luft im Wesentlichen die denselben umschließende Luftschicht als Gefäßwand zu betrachten ist und die eigentlichen Gefäßwände dabei überhaupt nicht erheblich geladen und entladen werden.

In sehr verdünnter Luft kann dagegen die Gefäßwand so starke Ladung annehmen, dass das Potentialgefälle an den Elektroden im Innern des Robres ungemein klein wird, während es außen so hohe Werthe annimmt, dass Funken über weit größere Strecken als die Elektrodendistanz beträgt auf der Außenseite des Robres entlang gleiten. Es muss allerdings sofort hinzugefügt werden, dass eine derartige Ladung der Gefäßwande bis jetzt nicht nachgewiesen wurde und sich vielleicht überhaupt nicht nachweisen lässt. Ich schließe vielmehr umgekehrt aus dem erschwerten Durchgang der Eutladung auf deren Vorhandensein.

Die ersten Beobachtungen über den erschwerten Durchgang elektrischer Entladungen durch ein sehr vollkommenes Vacuum machte bereits Morgan (1785).

Hittorf [1869] beobachtete Folgendes:

"Röhren, deren Durchmesser weniger als 40 mm betragen, und welche mit hinreichend langen negativen Drähten versehen sind, zeigen an der Geißter'schen Pumpe ein Maximum für die Länge des Glimmlichts. Es ist um so kleiner und tritt bereits bei einer um so größeren Spannkraft des gasförmigen Mediums ein, je enger die Röhre gewählt wird. . . . Wird die Evacuirung fortgesetzt, so vermindert sich in solchen Rohren die Länge des Glimmlichts stetig. Ist ihr Durchmesser kleiner als 25 mm, so bleibt bei der außersten Verdunnung, welche der Aspirator ohne Erhitzung des gasförmigen Mediums hervorzubringen vermag. der ganze negative Draht dunkel. Nur vom Ende, welches der Anode gegenüberliegt, geht noch negatives Licht aus, das jedoch, weil die mittlere dunkle Schicht desselben eine betrüchtliche Dicke erlangt hat, erst in einiger Entfernung zu beginnen scheint. Seine schwach leuchtenden Strahlen erreichen eine bedeutende Ausdehnung und gehen durch fußlange Röhren. Die Glaswände, welche dieselben begrenzen, werden zur lebhaften grüngelben Fluorescenz gebracht und büßen an Durchsichtigkeit ein. Positives Licht ist meistens nicht wahrnehmhar.

Den höchsten Grad der Verdünnung erhält man durch gleichzeitige möglichst starke Erhitzung. Ich benutze hierzu die Dämpfe des kochenden Schwefels 147° C., oder des Schwefelphosphors (530° C. . . . Diesen Röhrchen gebe ich, um sie bequem erhitzen zu können, nur eine Lange von 5 bis 6 cm. Sie lassen ohne Weiteres selbst den stürksten Induktionsstrom nieht hindurch, indem derselhe von den herausragenden Platindrähten aus den Weg durch die Luft über die außere Oberfläche des Glases vorzieht und als Funke hier übergeht. Em dieses zu verhindern, lege ich das Glasröhrehen in ein anderes weiteres und viel längeres und fülle mit einem dichteren isolirenden Medium, nämlich Terpentinöl den Zwischenraum aus. Durch Drähte wird die Verbindung nach außen unterhalten.

Dass thatsöchlich die Form des Gefäßes, nicht die Verdünnung der Luft dus eigentliche Hindernis gegen die Entladung ist, geht aus der folgenden weiteren Beobachtung von Hittorf (†869 hervor

«In dem Fig. \$45 dargestellten Behälter sind die zwei Aluminiumdruhte a und a. welche als Elektroden dienen, zum Theil von einer weiten, zum Theil von einer engen Röhre umgeben. Die in letzterer

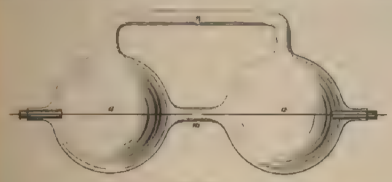


Fig. 445.

sich befindenden Enden hatten nur den kleinen Abstand von t mm. Die weiten Gefäße stehen noch durch eine zweite, ebenso enge, aber viel längere Röhre n mit einander in Verbindung.

"Wird in diesem Systeme die Lust allmahlich verdtnut, so benutzt der Induktionsstrom anfangs nur die kurze Rohre m. Die lange n bleibt noch dunkel bei einer Dichte, bei welcher über dem Ende der Kathode in der engen Röhre m bereits das rothgelbe positive Licht ausgetreten ist. Jetzt braucht jedoch die Spannkrast der Lust nur wenig weiter verringert zu werden und der Induktionsstrom theilt sich zwischen beiden Röhren m und n, letztere zuerst mit ganz sehwachem Lichte stellend. Bei sortgesetzter Evacuirung verstärkt sich rasch das Leuchten des Kanales n auf Kosten desjenigen von m und zuletzt bleibt dieser vollständig dunkel."

Worthington [1883] wies nach, dass in den Vacuumröhren noch elektrostatische Auziehung unelektrischer Körper zu beobachten ist. Ein unelektrisches Metaliplättehen wird von den Elektroden angezogen und, nachdem ein kleiner Funke übergesprungen ist, wieder abgestoßen.

Nach Goldstein (1886) ist in verdünnter Luft die der Kathode unmittelbar anliegende Schicht chamoisgelb gefarbt, die zweite erscheint blau und lichtschwach, die dritte violettblau und hellleuchtend. Die erste Schicht ist im Allgemeinen sehr dünn, kann aber hei plattenformigen Kathoden von 2—21 2 cm Durchmesser bei den höchsten Graden der Verdünnung bis auf eine Entfernung von 2 cm von der Kathode ver-

folgt werden. Berührt die Kathode die Röhrenwand, so zieht sich die erste Schicht von den Rändern der Kathode zurück.

Hat die Röhre eine Form wie die bekannten Spektralröhren, so tindet die Entladung in den weiten Theilen ungestort statt. Die Elektricität strömt aber nicht durch das Capillarrohr, sondern dient zunächst dazu, dasselbe nach Art des bei Influenzmaschinen gebräuchlichen Röhrencondensators zu laden. Erst wenn dort das Potentialgefälle groß genug geworden, geht die Entladung wirklich durch die ganze Röhre. Die Entladung im Capillarrohr erfolgt also in größeren Pausen als die in den Erweiterungen, sie entladet aber auch mehr Elektricität und erscheint somit intensiver.

Eine große Reihe von Versuchen über den Einfluss derartiger Verengungen des Gefäßes auf die Entladungsform hat Goldstein 1876) ausgeführt. Ich entnehme seiner Abhandlung die nachfolgenden Stellen:

Die Schichtung ist . . . unter sonst gleichen Umständen desto schärfer und besser ausgebildet, je näher dem negativen Ende des positiven Lichtes. . . .

"Die Schichtung braucht sich nicht auf die ganze Säule des positiven Lichts zu erstrecken; für ein und dasselbe Gas zerfällt die Lichtsäule auf einer um so längeren Strecke in Schichten, je größer der Röhrendurchmesser ist — (bier die Entladungsgefäße als Rotationskörper gedacht, so dass die Länge des Durchmessers nach allen Richtungen in einem Quersehnitt constant ist).

*Ist eine Röhre aus mehreren communicirenden Stücken zusammengesetzt, so verhalt sich generell jedes dieser Stücke wie eine besondere Röhre, die ihre Elektroden an den beiden Eintrittsöffnungen des Stromes hat, welche letzteren ich als sekundare Pole bezeichnen will. Hinter jedem solchen sekundar negativen Pol setzt die Schichtung mit neuer Schärfe und Deutlichkeit wieder an, auch wenn sie vor dieser Stelle, zwischen dem sekundär-negativen Pol und der Metallkathode wegen zu großer Länge der Lichtsäule schon völlig verwischt ist.

»Theilt man einen Gylinder in einen Abschnitt für die Kathode und in mehrere durch enge Oeffnungen communicirende, congruente Abschnitte, so werden die congruenten Theile sich wie congruente selbstständige Gylinderröhren verhalten, und an der negativen Eintrittsstelle des Stromes Licht von den Eigenschaften des negativen, darauf folgend bis zum sekundar positiven Pol positives Licht führen. Ist das Licht geschichtet, so hat man jetzt soviel Reihen von »Ordnungszahlen« der Schichten als Abschnitte.

»Jede Schicht irgend eines Abschnitts bat in jedem andern Abschnitt eine genaue in allen Merkmalen von Farbe, Helligkeit, Größe etc. übereinstimmende Schicht. Dies ist diejenige Schicht jedes Abschnitts, welche die gleiche Ordnungszahl hat.

»Schheßlich kann man also Röhren herstellen, welche, ohne dass irgend welche positive Schichten vorhanden wären, völlig von negativem Lichte erfüllt sind, das selbst bei bedeutenden Dimensionen der Gefäße sie in Länge und Weite vollständig, ohne noch einen lichtleeren Raum zu lassen, durchsetzt.

»Wenn man alle Querschnitte eines Entladungsgefäßes so vergrößert, dass die geänderte äußere Oberfläche der Entladung der vorigen Begrenzung geometrisch ähnlich bleibt, so wachsen die Schiebtintervalle.

Hierbei können die Gefaße wieder beliebige Form haben prismatische, conische, cylindrische, ellipsoidische, sphärische u. s. w., oder auch beliebig aus einfachen Flächen zusammengesetzt sein.

"Um kurz Beispiele bervorzuheben.

•Wenn man conische Röhren von gleicher Apertur, aber in verschiedenem Abstande vom Scheitel aus dem Kegel herausgeschnitten, untersucht, so sind die Schichtintervalle desto großer, je großer der Scheitelabstand der betrachteten Stelle.

In Cylindern von verschiedener Weite muss ceteris parihus den weitern Gliedern das größere Schichtintervall entsprechen.

In Zusammenhang mit der Ladung der Gefäßwände stehen ferner die Ventilwirkungen bei conischen Verengungen, z. B. bei dem Trichterventil von W. Holtz 1880, dessen einfachste Form Fig. 446 zeigt.

Die enge Trichteröffnung muss möglichst fein, und die Röhre selbst muss möglichst evacuirt sein, jedenfalls soweit, dass die durch eine



fenebte Schnur verzögerte Flaschenentladung Schichtung in derselben erzeugt. Auch muss die Scheidewand selbstredend dicht an der Glaswand baften, sodass der Strom eben nur die Trichteröffnungen passiren kann. Im ührigen spielt die Länge oder Weite der Röhre, soweit meine Versuche reichen, keine Rolle. Die beabsichtigte Wirkung tritt aber überhaupt nur bei disruptiven Entladungen und auch mit Sicherheit nur dann ein, wenn die eingeschaltete Luftstrecke eine gewisse Größe nicht übersteigt. Letzteres ist aber bei Anwendung einer Influenzmaschine sehr einfach durch die verschiebbaren Hülsen des bekannten Einschaltungsapparates zu reguliren. Unter solchen Voraussetzungen wählt dann der Funkenstrom unter den beiden gebotenen Wegen allemal denjenigen, auf welchem die positive Elektricität zuerst in die Basis der Trichter gelangt.

Auch in Luft von gewöhnlicher Dichte lasst sich eine Art Ventilwirkung erhalten. W. Holtz (1876) brachte zwischen die Conduktoren einer Influenzmaschine einen Trichter aus Holz. Die Schlagweite wurde dabei kleiner, wenn die Spitze der positiven Elektrode zugewandt war.

Wird das Entladungsgefäß über die Elektroden hinaus verlängert, so erstreckt sich im Falle der Büschel- und Streifenentladung die Lichterscheinung auch in die Verlängerungen, da ja auch diese Theile der Vacuumflasche hilden.

Hittorf (1869) zeigte dies mit der in Fig 447 dargestellten Rohre. War die rechtwinklig umgebogene, von einem Capillarrohr bis nahe zur

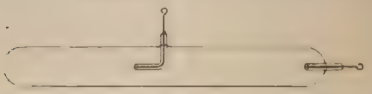


Fig. 647.

Spitze umhüllte Elektrode Anode, so bog sich das Licht sofort um, in die Richtung gegen die Kathode zu, war sie dagegen Kathode, so strahlte das Glimmlicht frei in den leeren Raum links, als ob sich dort die Anode befande.

Man muss also annehmen, dass, intermittirende Entladung vorausgesetzt, in rascher Folge Ströme negativer Elektricität von der Kathode zur gegenüberliegenden Wandong bin und sofort wieder (zur Anode) zurückgehen. Auf eine genäherte Magnetnadel wird also, da sich die rasch folgenden entgegengesetzten Wirkungen aufheben, keine Wirkung ausgeübt, die Ablenkung erfolgt so, als ob die Entladung nur in dem Raume zwischen beiden Elektroden stattfande, wie es die Versuche von Hertz (1883) wirklich ergeben haben.

Mittelst empfindlicher Apparate führte Hertz 1883 auch den Nachweis, dass ein frei in ein Gefäß hineinstrahlendes Bündel von Kathodenstrahlen nicht etwa wie ein Bündel elektrischer Glasfäden oder dergl. elektrostatische Wirkung nach außen ausübt, es zeigte nicht die mindeste derartige Wirkung.

Auf alterorrender Ladung und Entladung der Gefäßwände dürfte nach meiner Ansicht wohl auch das Auftreten des grünen Phosphorescenzlichtes der Glaswand, da wo sie von Kathodenstrahlen getroffen wird, beruhen ⁶).

Wie bereits bemerkt, ist diese Mitwirkung der Gefaßwand in um so

^{*} Vielfen ht lasst sich nach den Prinzipien der elektromagnetischen Lichttheorie nitzemein Fluorescenz und Phosphorescenz auf molekulare Latung und Entladung zursienfinden

boherem Maße zu erwarten, je höher die Verdünnung des Gases, zumal da auch durch die Erschwerung der Entladung ahnlich wie durch Einschaltung einer Funkenstrecke die Entladungsintensität erhöht wird. In der That beobachtet man das Phosphorescenzlicht gerade besonders gut bei den böchsten Verdünnungsgraden, wie bereits Hittorf gefunden hat.

Goldstein (1876 und 1879 bemerkt darüber

Das bisher als sekundares Phänomen wenig beachtete grüne Licht, welches bei gewissen Dichten und Entladungsintensitäten, am auffallendsten um die negative Elektrode aus gewöhnlichem Glase geformter Röhren auftritt, habe ich in ausgedehnten Versuchsreihen, theils als direktes Objekt, theils als Hilfsmittel derselben untersucht.

Hierbei hat sich gezeigt, dass das Leuchten der Glaswand nicht als ein Fluorescenzphanomen, sondern als eine Erscheinung der Phosphorescenz zu betrachten ist, da es die erzeugende Entlädung betrachtlich überdauert.

Wahrend seiner Dauer kann die Farbe dieses Leuchtens sich sogar andern, geht z. B. bei gewöhnlichem Glase mit Grün beginnend. in Gelbroth über. . . .

Bei den Platindoppelcyanüren gelang es mir, erstens diejenigen Leuchtfarben zu gewinnen, welche Herr Ragenbach Pogg. Ann. Jubelband als die Fluorescenzfarben der betreffenden Salze beschreibt, außerdem aber eine Reihe von Leuchtfarben zu beobachten, die Herr Hagenbach noch unerwähnt lasst.

«So gieht Herr Hagenbach für Magnesiumplatinevanür die Leuchtfarben Roth, Ziegelroth und Gelbgrün.

deh fand als Leuchtfarben des Salzes unter dem Einflusse der Ka-Wodenstrahlen bei starker Gasverdünnung: Ziegelroth, intensives Apfelgrün weißliches Grün, weißliches Blau, starkes Dunkellasur-Blau, blendend helles Gelb.

«Für das Calciumsalz gieht Hagenbach: Gelbgrün, Gelb, Orange.

»Jeh fand außerdem. Dunkelgrün, Violett, Blau und Grünblau.

Nach Moglichkeit entwässerte Proben dieser Salze andern ihre Leachtfarbe noch bei variirender Temperatur.

So z. B. leuchtet das durch andauerndes starkes Erhitzen im Vacuum entwasserte Ca-Salz kalt mit gelblichem Grün, maßig erwärmt Grunblau, hei weiterer Erhitzung Blau, bei noch böherer Temperatur bort es auf zu leuchten. Benn entwasserten Magnesiumsalz folgen sich mit aufsteigender Erhitzung die Leuchtfarben. Gelb, Gelbgrün, Grün Bei der Abkühlung des Salzes treten die Farben in der umgekehrten Reihenfolge auf, um bei neuer Erhitzung wieder in der erstgenannten Folge zu wechseln.

Auch da, wo eine Differenz im Wassergehalte von vornherein nicht

als Erklärungsgrund herangezogen werden kann, und unter gleichen Temperaturverhältnissen, zeigen Modifikationen einer und derselben chemischen Substanz den erregenden Strahlen gegenüber oft ein sehr verschiedenes Verhalten. So leuchtet Kreide (kohlensaurer Kalk) mit prachtvoll hellem Orangeroth; die gleiche Farbe, aber minder lichtstark, zeigt Doppelspath, viel matter als dieser wieder leuchtet Marmor; Perlmutter konnte nicht mehr mit Sicherheit für leuchtend erklärt werden, und bestimmt lichtlos bleibt Aragonit.«

Ausgedehnte Versuche über die Phosphorensceuzerscheinungen haben ferner Crookes") und E. Wiedemann (1880) gemacht.

Durch längere Einwirkung der Kathodenstrahlen verschwindet die Phosphorescenzfähigkeit, so dass, wenn man zunächst durch eine Kathode einen hellen phosphoreseirenden Fleck erzeugt und kurz darauf durch eine andere Kathode die ganze Glaswand zum Leuchten bringt, der früher helle Fleck nun dunkei erscheint. Bei Kreide konnte indess Goldstein (1879) die Erscheinung nicht beobachten.

Geht ein durch Einschaltung eines Diaphragmas isolirtes Bündel von Kathodenstrahlen sehr nahe neben einer phosphorescenzfähigen Substanz vorbei, ohne dieselbe wirklich zu treffen, so wird diese nicht zum Leuchten gebracht.

Nach Goldstein (1880) genügt ferner schon ein nur hunderttausendstel Millimeter dieker Ueberzug von Collodium, um das Phosphoreseiren der Glaswand zu verhindern.

Edm. Becquerel (1885) zeigt, dass die durch Kathodenstrahlen erzeugte Phosphorescenz länger andauert, als die durch direkte Beleuchtung hervorgebrachte. Durch Erwärmen verschwindet die Phosphorescenz.

Dass auch das positive Licht Phosphorescenz erzeugen kann, zeigt Goldstein (1880) mittelst der in den Figuren 448 und 449 dargestellten gebrochenen Entladungsröhren. Je nach der Art der Elektrisirung der Elektroden bleiben die Fortsätze lichtlos oder nicht, wie die Figuren andeuten. Die schwarzen Flecke stellen das Phosphorescenzlicht dar.

Geht bei böheren Gasdrucken die Entladung in Zickzackform durch eine Rohre, so zeigt sieh überall da, wo sie auf die Röhrenwand auftrifft. Phosphorescenzlicht.

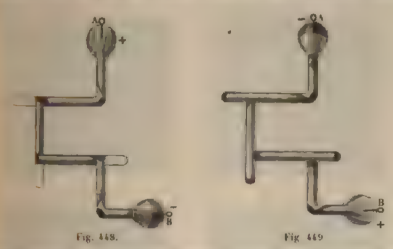
In Zusammenhang mit dem Phosphoreseiren der Glaswand scheint auch die Erwärmung derselben zu stehen. E. Wiedemann (1883 bemerkt darüber:

Die Wärmeproduktion in der elektrischen Entladung **) steigt erst ganz laugsam von der positiven Elektrode aus, dann schnell, um inner-

^{*)} Siehe Wiedemann, Elektricitat 4, 1, pag. 418 u. ff.

^{**} Gemessen durch die Temperaturerhohung der Glaswand. O. L.,

halb der Glimmlichtstrahlen ein Maximum zu erreichen, von dort nimmt sie weiter bis zu einem relativen Minimum innerhalb des direkten Raumes um die Kathode ab, dem aber weit höhere Erwärmungen entsprechen, als im positiven Lichte vorhanden sind. An der Kathode



schot erreicht, wie besondere Versuche zeigen, die Warmeproduktion

Trifft ein Bündel von Kathodenstrahlen auf eine ebene Wand, so wird es nach E. Wiedemann (1880 und Goldstein 1881), gleichgultig aus welchem Stoffe dieselbe besteht, sogar wenn sie zugleich Anode ist, diffus reflektirt, so dass die der getroffenen Stelle gegenüberliegende Wand am meisten phosphoreseirt.

Es halt schwer, auf Grund der angenommenen Theorie sich eine Vorstellung von dem Wesen dieser Reflexion zu machen; vielleicht beruht dieselbe darauf, dass, wie schon auf Seite 235 bemerkt, die Entladung im Gase so sehr viel schneiler als die Leitung im Metall stattfindet, dass ein Leiter sich hinsichtlich der alternirenden Ladungen und Entladungen fast ebenso wie ein Isolator verhält.

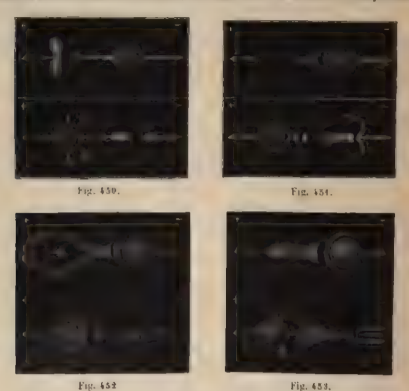
VII. Binfluss der Form der Elektroden.

Inwieweit Abrundung oder Zuschärfung der Elektroden von Einfluss sein können, ist zu ersehen aus der Fig. 150, S. 278 (Büschelentladung) und Fig. 151, S. 278 (Streifenentladung), einem Druck von 20 mm entsprechend, und den Figuren 452 Büschelentladung) und 453 S 278 (Streifenentladung), bei einem Druck von 1 mm aufgenommen. Bei genauer Betrachtung erkennt man daraus leicht den Satz:

Streifenentladung wird begünstigt durch stumpfe Kathoder.

Buschelentladung wird begunstigt durch stumpfe Anoder.

Da nun Streifenentladung große negative. Büschelentladung große positive Stromintensität erfordert, so lässt sich dies auch so aussprechen:



*Abstumpfung einer Elektrode wirkt wie Vergrößerung der Stromintensität an derselben.«

1. Glimmentladung. — Bei betrachtlicher Distanz der gewöhnlichen kugelförmigen Elektroden einer Influenzmaschine zeigt sich auf der posi-



Fig. 454.

tiven Kugel eine schwache, blauliche, nebelartige Lichtmasse, welche die vordere Halfte der Kugel bedeckt: auf der negativen erscheinen gleichzeitig entweder ein einzelner oder gewohnlich neben einander mehrere kleine rothliche Lichtpinsel (Fig. 454).

Man könnte denken, dass diese beiden Lichtphanomene von einander ganz unabhängige Entladungen der positiven und negativen Elektricitat seien; dem ist indess nicht so, denn sie stehen in auffallen-

F18, 635

der Beziehung zu einander*. Ist nämlich der negative Pinsel etwas außerhalb der Axe beider Kugeln, so beobachtet man auch beim positiven Glimmen eine Abweichung nach derselben Richtung; drebt man dann die negative Elektrode um ihre Axe, so wandert das positive Uhmmen mit, gleichsam als ob es durch unsichtbare Fäden damt verknüpft wäre**.

Bei großer Nahe der negativen Elektrode zeigt sich auch auf der positiven ein dem negativen entsprechender leuchtender Punkt oder Stæl oder mehrere, falls mehrere negative Lachtpussel vorhanden sind Fig 155. In der Nahe eines solchen Punktes verschwun-

es sich zu der punktförmigen Lichterscheinung verdichtet hatte.

det das Glimmen fast ganz, gerade als ob-

seb die ganze Oberfläche der Nadel mit Glimmen

Das positive Glimmen ist ganz ruhig, von keinem Gerausch bedeuet***, dagegen stels von einem sehr fühlbaren Winde.

Auch an einer positiven Nadel kann das Glimmen erhalten werden, es erscheint dann als kleiner leuchtender Punkt an der Spitze (Fig Vab : Balt man vor diese eine Glasplatte, so überzieht

Sehr gut wurde ferner die Glimmentladungs

Fis. 456

erscheinung erhalten, als einer kleinen positiven kugel eine feine negature Spitze gegenübergestellt wurde.

An der negativen Elektrode beobachtete ich nur einmal ein solches tammen ganz deutlich unter gewöhnlichen L'inständen an den gewöhnhehen kugelformigen Elektroden der Influenzmaschine zum zweitenmal konnte ich dasselbe bis jetzt nicht wieder erhalten. Es hatte fast geman das Aussehen des positiven Glimmens Taf VI Fig 9 rechtst unterschied sich aber von diesem Taf VI Fig. 9 links durch seine geringere Helligkeit und namentlich seine weit größere Dicke. Ferner zeigte sich eine gewisse Neigung zur Zergliederung in zahlreiche Lichtpinsel.

Warren de la Rue und H. W. Wüller (1877 beobachteten bei Anwendung einer Batterie von 8040 Chlorsilberelementen mit 8,64 mm Schlagweite, dass selbst bei 13—15 cm Abstand der Elektroden positive Spitze, negative Platte eine Entladung überging, welche in einem gleichzeitig eingeschalteten Geißler'schen Rohr Leuchten erzeugte. Die Stromintensität war indess weit geringer, als bei disruptiver Entladung

v. Obermayer und v. Pichler 1886 fanden, dass bei Gegenüberstellung einer Spitze und Platte die Stromstärke innerhalb weiter

^{*} Vergl Faraday Sill. Journ. 2 49, 381-384, 4845, Varley, Proc. Roy 56 19, 236 1874

^{**} Feddersen Pogg Ann. Jubellid 1876.

^{***} Faraday, Experimentaluntersuchungen, 1525-1538.

Grenzen von deren Entfernung unabhängig ist. Ebense ändert sie sich nicht erhebtich, wenn die eine Spitze durch ein Bündel mehrerer Spitzen ersetzt wird. Anders verhielt es sich dagegen mit der Potentialdifferenz Für die Entfernungen 2 cm und 20 cm waren z. B. bei einfacher Stromstärke die Potentialdifferenzen 18500 respektive 68200 Volt, bei dreifacher 'hervorgebracht durch Nebeneinanderschaltung von drei Influenzmaschinen) beziehungsweise 27300 und 83400 Volt.

Wurde die eine Spitze durch ein Bündel ersetzt, so verkleinerte sich die Potentialdifferenz z. B. bei Anwendung von 8 Spitzen auf etwa 0,4 derjenigen bei einer Spitze. Dieses Verhältnis ändert sich indess mit der gegenseitigen Entfernung der Spitzen, merklich allerdings erst dann, wenn sie einander sehr nahe kommen. Dann steigt es rasch auf 1, welcher Worth erreicht wird, wenn die 8 Spitzen zusammenfallen, d. h. nur eine einzige bilden.

2. Büschelentladung. — Bei den gewöhnlichen kugelförmigen Elektroden der luftuenzmaschine beobachtet man hierbei an der negativen Elektrode wieder den (oder die) gleichen Lichtpinsel, wie bei der



FIR 437.

Glimmentladung. Von der Oberfläche der positiven Elektrode aber schießt ein kurzer kegelformiger, beller Stiel aus und breitet sich in einem kleinen Abstand von der Kugel plötzlich in einen breiten Büschel von blassen Zweigen aus (Fig. 457, die in zitternder Bewegung zu sein scheinen

und von einem knisternden Geräusche begleitet sind, wie es schon Faraday beschrieben hat. Bei stärkerer Wirksamkeit der Maschine werden die Aeste länger, und der Ton erhöht sich.

Zwischen dem etwas mehr röthlich leuchtenden Stiel und dem eigentlichen Büschel zeigt sieh immer eine, wenn auch nicht scharf begrenzte dunklere Stelle.

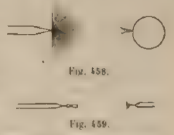
Wenn man die Entladung im elektrischen Ei hervorruft und allmählich die Luft verdünnt, so wachsen Glimmlicht und Lichtpinsel in ihren Dimensionen, und die fragliche dunkle Stelle wird ohne Vergrößerungsglas deutlich sichtbar.

Schließlich verschwinden die Verzweigungen zum größten Theile, und von den zahlreichen negativen Streifen bleibt nur ein einziger übrig, in welchen sämmtliche positive Zweige einmünden. Diese Vereinigungsstelle erscheint etwas eingebogen und die Aeste selbst durch einen etwas dunklern Raum von dem Stiel getrennt.

Spitzt man die Elektroden mehr und mehr zu, so werden die Büschel bei immer geringeren Distanzen erhalten, die Zahl ihrer Aeste vermehrt, ihre Länge vermindert sich, und die Form des Ganzen nabert sich bei großen Distanzen immer mehr der halbkugelförmigen (Fig. 458), bei geringen der pinselartigen Fig. 139. Eine wichtige Veränderung zeigt sich beim Stiel, welcher allmählich immer kleiner wird und bei Anwendung feiner Nadeln auf einen Punkt zusammenschrumpft, welcher

so wenig zu unterscheiden ist von dem der Glimmentladung, dass sich beim Ueberzehen der letzteren in Büschelentladung einfach ein kleiner Lichtbüschel daran anrusetzen scheint.

Der Ton des Buschels wird bei großerer Zuspitzung der Elektroden, wie schon Beccaria Elettricismo artificiale p. 339 beobachtete, immer höher, wie sich auch



erwarten lässt, da das Entladungspotentialgefälle bei immer geringeren Potentialdifferenzen der beiden Elektroden erreicht wird.

Belli 1838 zeigte mit Hulfe des Quadrantenelektrometers, dass auf dem positiven Conduktor zur Bildung des Buschels eine höhere Spanning erforderlich ist, als auf dem negativen.

Auch Faraday bemerkt. »Dieser letztere Schluss wird durch die optische Analyse der positiven und negativen Büschel zum Ucberfluss bewiesen, da die letztere Reihe von Entladungen sich fünf- bis sechsmal schneller als die erstere erweist.

Nach den Beobachtungen von W. Holtz 1881 bildet sich der positive Büschel sehr schön, d. h. mit langem Stiel und zahlreichen Aesten, wenn eine positive Spitze einer negativen Platte gegenübersteht. Wird die Spitze abgestumpft oder durch Kugeln ersetzt, so entstehen bebergangsformen zur Streifenentladung, welche sieh dadurch, dass man schließlich die Anode plattenformig gestaltet und die Kathode kugelbutmig oder spitz, continuirlich in die negative Büschelentladung überführen lassen.

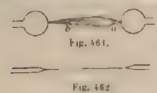
3. Streifenentladung. - Nühert man die bitschelausstrahlenden Elektroden einer Influenzmaschine einander immer mehr, so treten plötzhen an der negativen Elektrode an Stelle des Lichtpinsels blassere, längere, häufig auch verzweigte Lichtstreifen, welche sich bit den positiven zu vereinigen suchen und gewähnlich auch nur durch einen etwas

hehtschwächern Raum von jenen getrennt

sind [Fig. 460 .



Bei Annäherung oder Anwendung spitzer Elektroden sehrumpft die ganze Erscheinung auf einen einzigen Lichtstreifen zusammen, welcher die lichtschwächere Stelle noch deutlich erkennen lässt (Fig. 461 und Fig. 162). Der positive Theil ist mehr rothlich, der andere mehr bläuhch. Auch der positive ist wieder aus zwei Theilen zusammengesetzt, welche



den Theilen des Büschels entsprechen, namlich die Strecke bis *h* dem Stiel und das Uebrige der Verzweigung.

Ceber die Erscheinungen im elektrischen Ei bei Anwendung einer Metallscheibe und einer kugel haben G. Wiedemann und

Rühlmann (1872) und Reitlinger ond Wachter (1880 und 1881 verschiedene Beobachtungen gemacht

Gaugain 1855 stellte dadurch, dass er die eine Elektrode bis auf eine kleine Stelle mit Wachs umgab, wahrend die andere kugelformige Elektrode unbedeckt blieb, ein Ventileis her. Die Induktionsströme gehen vorzugsweise in der Richtung von der bedeckten zu der unbedeckten Kugel durch. Einen ahnlichen Apparat construirten auch Rieß 1855 und Poggendorff 1867.

Ist die kleine Elektrode positiv, so bildet die Entladung einen sehmaten Lichtstreifen ohne dunkeln Raum, im umgekehrten Falle entsteht ein großer dunkter Raum und eine breite Lichtmasse. Bei Verzweigung des Stromes durch zwei entgegengesetzt liegende Ventilröhren geht er nur durch die, welche die Scheibe als Anode entbalt.

Hittorf 1869 schreibt

«Ber derselben Dichte des Mediums erstreckt sich das Glimmlicht um so weiter von der Kathode, je kleiner die Oberfläche derselben ist. Gleichzeitig wachsen die Spannungen, welche auf den Elektroden die namliche Entladung erzeugen und die Fluorescenz des Glases stellt sich lebhafter ein. Im dieses Verhalten zu übersehen, befestigt man zwei gleiche eylindrische Rohren, welche verschieden lange drahtformige Kathoden in ihrer Ave enthalten, an der Pumpe und schaltet sie binter einander in denselben Induktionsstrom bei solchen Verditinungen, dass beide Kathoden ganz vom Glimmlicht bedeckt sind. Besonders lebrreich wird dieser Versuch, wenn man die freie Obertläche des einen Drahtes durch Einsenken in sein Haarröhrehen auf den letzten Querschnitt reducirt und so annähernd eine punktformige Kathode berstellt. Es entsteht um dieselbe eine schöne blaue Halbkugel von Glimmlicht, deren Radius bei einer Spannkraft der Luft, bei welcher die Hülle einer ausgedehnten Kathode noch eine kaum messbare Dicke besitzt, bereits über I em beträgt und sehr rasch mit der Abnahme der Dichte wächst. So lange er noch klein ist, bleiht das negative Licht vom positiven durch einen dunkeln Raum getrennt. Dieser verschwindet jedoch und eine Berührung der beiden Lichter tritt ein, wenn ersteres sich sehr ausgebreitet bat.

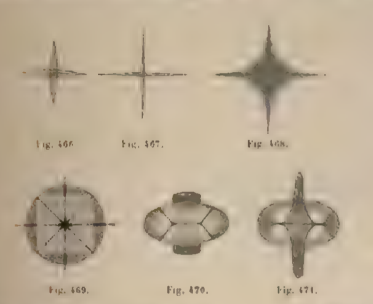
Bei Ableitung des einen von ziemlich nabe stehenden Conduktoren im elektrischen Ei erscheint die Lichterscheinung nur am isolicten, und zwar am negativen als negatives Glimm- und Büschellicht Neg. Büschel. Neg. Glimmen, am positiven als positives Glimm- und Büschellicht Pos. Buschel. oder positives Glimmlicht (Pos. Glimmen).

Bückmann [1881] untersuchte die Entladung in verdnauten Gasen bei Anwendung einer zwei- oder dreizinkigen Gabel als Anode. Die Form der Schichten des positiven Büschellichts entsprach fast genau den entsprechenden Niveauflächen des Potentials.

Bei sehr großen Verdünnungen werden durch regelmäßig geformte Kathoden, wie Goldstein entdeckt hat, mit dem Gasdruck wechselnde

helte regelmäßige Phosphorescenztiguren erhalten. Die Figuren 463-468 stellen beispielsweise die durch einen quadratischen Hohlspiegel bei immer wachsender Verdünnung erzeugten Figuren, die





Figuren 169, 170 und 171 die von einer ebenen quadratischen, beziehungsweise rechteekigen und elliptischen Kathode hervorgebrachten dar, die Figur 473 gieht die Abbildung des in Fig. \$72 dargestellten Funfecks aus Draht wieder.

Besteht die Kathode aus einem siehartig durchlücherten Blech, welches das Fig 473



Fig. 173

Gefaß in zwei Theile scheidet, von welchen der eine die Anode enthält, so zeigt sich nach Goldstein 1886' auf der Vorderfläche, d. h. der der Anode zugewandten Seite der Kathode, das gewöhnliche blaue Glimmlicht mit schmaler gelber erster Schicht. »An der Rückseite dagegen entwickelt sich das gelbe Licht in hohen Feuershulen. Blaues Licht zeigt sich bei hinreichender Gasverdünnung an dieser Seite der Kathode gar nicht, der Zuleitungsdraht ist völlig lichtlos, so dass also in dem an der Rückseite der Kathode gelegenen löhrentheil das von der Kathodenplatte ausgesandte gelbe Licht die einzige Lichterscheinung bildet.

»Das gelbe Licht besteht aus regelmäßigen Strahlen, welche geradlinige Ausbreitung haben. Vor einer jeden Oeffnung der Kathode steigt ein gerades, helles, schwach divergentes gelbes Strahlenbundel auf. Die einzelnen hellen Bündel sind umhüllt von einem weit ausgebreiteten, sehr lichtschwachen, im Allgemeinen mit den Bündeln gleich gefärbten Nebel.....

Die Axen der gelben Bündel sind stets so gerichtet, als wenn jede die nach rückwarts gezogene Verlängerung desjenigen blauen Strables ware, der an der Vorderseite der undurchbrochen gedachten Kathode da entspringen würde, wo sich der Mittelpunkt der Oeffnung befindet.....

»Während die dritte Schieht des Kathodenlichts, also an der Vorderflache dessen Hauptmasse, das Bandenspektrum darbietet, zeigen die Strahlen an der Rückseite der Kathode das reine Vierlinienspektrum....

»Die bisher bekannten Kathodenstrahlen erregen bei geringer Gasdichte bekanntlich sehr helle (grüne Phosphoreszenz der Glaswand. Den Kanalstrahlen geht diese Fahigkeit fast vollständig ab. Es bedarf schon der Aufmerksamkeit, um das anßerst schwache grüne Leuchten der Glaswand, welches die hellsten Kanalstrahlen hervorrufen, wahrzunehmen. . . .

»An der Rückseite der Kathode erfolgt, wenn nur Kanalstrahlen von ihr ausgehen, keine Spur von Zerstiebung.

»Baben die Kanäle der Kathode (die aus einer eirea ½ mm dieken Platte gebildet ist, einen Durchmesser von mehr als ½ mm, so tritt bei mäßiger Gasverdünnung auch an der Rückseite gewöhnliches Kathodenlicht auf. Je weiter die Verdünnung fortschreitet, desto lichtschwächer wird es indess, um zuletzt nur die Kanalstrablen übrig zu lassen. Je enger die kanäle sind, bei desto höherer Dichte treten die Kanalstrablen bereits rein auf. Ueberschreitet der Durchmesser der Kanäle aber eine gewisse Größe, so entwickeln sich auf der Rückseite der Kathode an den Oetfnungen ellipsoidische grell leuchtende Lichthüschel, bei deren Auftreten die Kanalstrablen theils objektiv in ihrer Entwicklung beeinträchtigt zu werden scheinen, theils für die Beobachtung überglanzt werden

Es zeigte sieh, dass die Kanäle deste größere Durchmesser erhalten kounten, ohne die störenden Ellipseidbüschel zu zeigen, je dicker die Kathodenplatte gewählt wurde. Anstatt dicke Platten zu nehmen, kann man auch auf die Octfinungen dünner Platten an der Hückseite eylindrische Röhrchen aufsetzen...

*Eine Kathode wie Fig. 47%, bestehend aus einer dunnen Platte mit 3½ mm weiter Durchbohrung, auf welche ein ebenso weites, 2 cm langes Metallrohrehen aufgelöthet ist, liefert ein Bündel Kanalstrahlen, das schon beim Austritt 3½ mm Dicke hat.



Feg. 474.

Lässt man die Kathodenstrahlen durch Anwendung einer hohlspiegelförungen Kathode gegen einen Punkt der Gefäßwund oder eines beliebigen undern Korpers convergiren, so entsteht dort nach den Beobachtungen von Crookes (1879) und Cunnington eine so große Hitze, dass Platiniridumdraht tebhaft weißglübend und Glas geschmolzen wird.

Durch Anwendung nach Art des Windrädebens in der Lichtmühle engerichteter Kathoden suchte Crook es nachzuweisen, dass die Kathodenstrablen im Stande seien, eine Art Reaktionskraft auszuttben.

Hittorf (1874 zeigte indess, dass die Bewegung des Crookes'schen elektrischen Radiometers nicht durch die strahlende Materie, sondern einfach durch die Erbitzung der Glaswand bedingt ist, die Rotation tritt namlich erst ein, wenn die heißen Glimmstrahlen die Wand erreichen. Wenn men das Rädehen während der Entladung festhält und erst bei Unterbrechung des Stromes loslaßt, nachdem die Gefaßwände erbitzt sind, so rotirt dasselbe ebenso schnell wie während der Entladung.

1. Funkenentladung. — Zuschärfung der negativen Elektrode erschwert die Funkenentladung mehr als Zuschärfung der positiven, denn die negative Elektricität strömt leichter aus, sodass die Potentialdifferenz nicht so leicht zu dem für Funkenbildung nothigen Werthe austeigen kann.

Zuschärfung beider Elektroden erschwert aus gleichem Grunde die Funkenentladung in hohem Grade.

Bereits Faraday (1838; fand, dass der Funke großer ist, wenn die Entladung zwischen einer kleinen positiven und großen negativen Kugel stattfindet, als im umgekehrten Falle.

Aehnliches beobachteten auch Gaugain 1866), Macfarlane (1879 und 1880) und Belli (1838.

Nach Warren de la Rue und H. Müller (1877 ist die Schlagweite einer großen Batterie 5000-8000 Chlorsilberelemente) großer, wenn die Spitze positiv, die Platte negativ ist. Gerade umgekehrt verbalt es sich bei schwächeren Batterien (1000-3000 Elemente. G. Wiedemann und Rühlmann ließen die Entladung bei 200 mm Druck zwischen zwei Platinkugeln von 3,8 mm Durchmesser in 17 mm Abstand überschlagen. Wurde die positive Elektrode abgeleitet, also ihre elektrische Dichtigkeit vermindert, so verschwanden an ihr die Metallentladungen; an der negativen waren solche nicht vorhanden und entstanden auch nicht trotz des nunmehr erforderlichen größeren Entladungspotentials, wurde dagegen die Kathode abgeleitet, so wurden die Metallbüschel an der Anode noch verstärkt, es entstand ein hellleuchtender Funkenstrom zwischen den Elektroden.

Masson | fand:

:Wird der negative Pol einer funkenerzeugenden Maschine mit dem Erdboden verbunden, während der positive isolirt ist, so ist die Lichtintensität doppelt so groß wie im umgekehrten Falle. Die Electricitätsmengen, welche in beiden Fallen zur Entladung kommen, verhalten sich wie 1.2.1 "

Werden die Elektroden einer Influenzmaschine ohne Leydener Flaschen auf solchen Abstand genähert, dass die Streifenentladung keine ausfahrenden Aeste mehr zeigt, so geht bei Berührung der einen oder andern Elektrode oder bei einseitiger Einschaltung einer Leydener Flasche die Entladung in Funkenform über, wenn auch nicht in der gewöhnlichen sehr glänzenden Form, sondern in der mehr der Streifenentladung gleichenden, größtentlieils nur schwach röthlich leuchtenden. Um den Unterschied dieser beiden Entladungsarten klar zu sehen, schiebt man am besten schief zwischen die Elektroden eine Glasplatte. Beim Nähern der



Fig. 475.

Elektroden treten plötzlich alternirend mit der Streifenentladung einzelne Funken auf die am positiven Ende von der Streifenentladung kaum zu unterscheiden sind, genau dieselben Krümmungen und Knickungen machen und sich hochstens durch etwas

größere Helligkeit auszeichnen. Am negativen Ende dagegen sehen wir nicht wie bei der Streifenentladung Fig. 175 $b,\,b,\,b)$ viele von verschiedenen Stellen ausgehende blasse Lichtfaden, sondern nur einen einzigen sehr hellen Streifen a Fig. 175 .

lst bei der gewähnlichen Entladung der Influenzmaschine die posi-

^{*} Wesendonck Extrabedage zur Naturwissenschaft, Rundschau 1887) Nr. 37 ist der Ansicht dass die Versucht von Masson Compt rend 80, 627-4880, ausführlich Ann de chim et de phys 80, 1850 nicht durch leichtere Entladung an der kathode erkhafbar seien, denn seine eigenen Versuche ergaben dass die zur Eisbitung eines Funkens erforderliche Potentialdifferenz unabhängig davon ist welche I bekrode abgeleitet wird, virbusgese zt., dass Buschels und Ohmmentladungen ausgeschließen sind.

tive Elektrode abgeleitet, so geht von derselhen ein kurzer, heller Stiel aus, entsprechend dem Stiel des Büschels; auf diesen folgt, wie bei jenem, ein schwach leuchtender Raum, dann wieder ein heller Lichtfaden, der sich in der Nähe der negativen Elektrode, und zwar dort, wo der positive Büschel aufboren würde, keulenartig verdickt und abbricht big. 176. Der keulenartigen Verdickung steht eine andere gegenüber, welche das Ende des von der negativen Elektrode ausgehenden Stiels bildet. Zwischen beiden betindet sich die bekannte auch bei helleren Funken auftretende lichtschwache Stelle Bei sehr starken zeichnet sich diese zuweilen durch eine knickung aus. Bei der Ableitung der nega-

siven Elektrode ist der von der positiven ausgehende Lichtfaden gleichförmiger, und da, wo derselbe früher unterbrochen war, weigte sich nur eine etwas schwacher, roth-

lich leuchtende Stelle, im übrigen ist die Erscheinung die gleiche wie bei Ableitung der positiven Elektrode.

Töpler (1868) beobachtete die durch die Funken hervorgebrachten storungen in der Gasmasse mit Hülfe seines bekannten Schlierenapparates**. Im ersten Momente erschien der Funkenkanal eng von einem

Santel sehr verdichteter Luft umsehlossen, bieser breitete sich dann sehr rasch, eine schallwelle bildend, im umgebenden Raum aus, Mahrend dessen blieb das Bild des Funkenkanals, offenbar in Folge der starken Erhitzung der dort befindlichen Luft, noch bestehen, erlitt aber nach und nach Veränderungen, wie sie in Fig. 477 a. b. c. d dargestellt sind. Es zeigen sich eigenthümliche Protuberanzen, welche sich um auf Intermittenzen im Funken zurückführen lasen. Besonders auffallend ist die relatis sterk hervorragende Luftwolke in der Nahe der negativen Elektrode, welche der dart befindlichen dunklen Stelle im Funken entspricht.



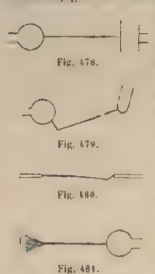
Steht einer negativen kugel eine große

abgeleitete positive Platte gegenüber, so sind umgekehrt die Funken an
dem negativen Ende continuirlich und zeigen in der Nahe der Platte
eine großere Intermittenz "Fig. 478. S. 288. Halt man bei diesem Ver-

^{*} Antotik Pogg Ann. 154, 14, 1873.

^{**} E. Mach und J. v. Weltrubsky 1879 untersuchten die Funkenwellen statt mittelst des Schlierenapparates mit dem Jamin'schen Interferentiairefraktor.
Mach 1878 hat dann auch noch die weitere Ausliceitung der Wellen im Biume studiet.

such die Platte schief, sodass ihr Rand der kugelförmigen Elektrode nahe ist, so steht der von dieser ausgehende Stiel immer noch senkrecht auf derselben, geht aber nicht direkt nach dem Rande der Scheibe, sondern



knickt da, wo der dunkle Raum entstehen sollte, plötzlich in scharfem Winkel um und verfolgt jetzt erst die Richtung gegen die Scheibe zu Fig. 479'.

Eine ähnliche Knickung beobachtete ich zwischen spitzen Elektroden. Es trat zunächst Streifenentladung auf, welche bereits diese Knickung zeigte, sei es wegen des von der Spitze ausgehenden Windes, oder weil die Oberflächenbeschaffenheit der Elektrode zufällig an einem seitlichen Punkte die Entladung am leichtesten gestattete. Beim Ableiten der negativen Elektrode trat Funkenentladung ein, welche genau dieselbe Knickung zeigte Fig. 180.

Von Riess (1869) wurden zuerst »schwache Funken« beschrieben, welche eine Uebergangsform von Funken und Büschel darstellen.

insofern sie aus einem funkenartigen positiven und negativen Lichtstiel bestehen, die durch einen ganz dunkeln Raum getrennt bleiben. Der negative Lichtstiel ist wesentlich kürzer als der positive, ebenso wie der negative Büschel. Dabei lauft der positive Lichtstiel häufig in mehrere Spitzen aus. Bedingung ihrer Entstehung ist, dass der negativen Elektrode mehr Elektricität zugestührt wird als der positiven.

Eine sehr eigenthumliche Funkensorm, einsach durch Nähern der Hand gegen die negative Elektrode der Influenzmaschine erhalten, ist in Fig. 181 dargestellt. Der negative Stiel ist bierbei sehr schwach, der positive durch einen röthlich leuchtenden Kegel ersetzt.

VIII. Einfluss des Abstandes der Elektroden.

Wird unter Anwendung kugelförmiger Elektroden von etwa i em Durchmesser der Abstand auf weniger als die Hälfte des anfänglich benutzten Seite 252 reducirt, so erkennt man im Falle der Glimmentladung, dass bei abnehmendem Druck auch an der Anode ein Hinderniss auftritt, welches das Glimmlicht nöthigt, wenigstens theilweise von der Rückseite der Elektrode auszugeben und sich um dieselbe herumzuwinden. Schließlich können beide Glimmlichter überhaupt nicht mehr von den Kugeln ihren Ausgang nehmen, sondern nur von Punkten in einiger Entfernung davon, während der ganze zwischenliegende Raum dunkel bleibt Fig. 482).

Zur Beobachtung bei mikroskopisch kleinen Elektrodendistanzen bediente ich mich des in Fig. 183 dargestellten Objekttisches. Auf einer frei beweglichen Platte sind durch Glasrohren isolitt zwei federade Plaundrabte borizontal befestigt, deren abgewandte Enden in Quecksilber-

napfe eintauchen, welche mit der Stromquelle in Verhindung stehen, während die zugewandten auf kleine, durch frei bewegliche Ebonitklötzehen isolirte Platinbleche drücken, an welche die eigentbeben Elektroden angelothet sind.



Fig. 482.

Zu Untersuchungen bei geringen Gasdrucken benutze ich eine Gaskammer, bestehend aus einem metallenen Rusg Fig. 484), welcher seitlich viermal durchbohrt ist. Zwei gegenüberstehende Bohrungen dienen zur Aufnahme der Elektroden, die an-



deren für zwei Geißler'sche Hähneben zum Zu- und Fortleiten des Gases. Letztere baben einen mittleren Zapfendurchmesser von nur 2—3 mm. Zapfenlange von 5 mm. Bohrung von 1,2 mm und schließen dabei vor-

refflich. Im Falle man eingehendere Untersuchungen beabsichtigt, empfiehlt es sich,
die Kammer durch eine zickzackformig gebogene, aus einem
Capillarrohr gebildete Glasfeder
mit der Luftpumpe dauernd,
resp. unter Zwischenfügung
von Schliffen zu verbinden.

Wenn dafür gesorgt wurde, dass die negotive Elektricität vorherrschend war, konnte selbst noch bei sehr geringen Distan-

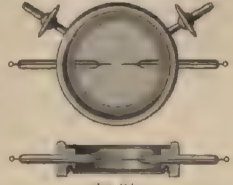


Fig. 484,

zen eine Art Glimmentladung erhalten werden, wenn auch allerdings sehr beicht Uebergang in Streifenentladung erfolgte. Es zeigte sich dahei an der positiven Elektrode das gewöhnliche diffuse Glimmlicht, der negative Lichtpinsel aber erwies sich nicht, wie er dem unbewaffneten Auge erschien, als homogen, sondern bestand aus einem kleinen Haufchen sehr hellen

bläulichen Glimmlichtes, welches durch einen scharfbegrenzten dunkeln Raum von dem etwas mehr röthlichen eigentlichen Lichtpinsel getrennt war (Taf. VI, Fig. la).

Die Büschelentladung konnte zwischen kugelförmigen Elektroden unter den gleichen Verhältnissen, wie oben die Glimmentladung, dadurch erhalten werden, dass man den Gasdruck zunehmen ließ. Es trat dann positives Büscheilicht auf, welches zunächst eine sehr unsichere und wechselnde Stellung in der Mitte einnahm, dann sich als röthlicher Lichtpinsel vor dem negativen Glimmlicht festsetzte und damit zuletzt den sogenannten negativen Büschel bildete. Auf der Anode bildeten sich allmählich mehrere Fleckchen Glimmlicht, die endlich zu der bekannten "Glimmlichthaube" verschmolzen. Aehnlich häuften sich auch die negativen Büschel und konnten unter Umständen obenfalls zu einem zusammenhängenden Lichtnebel zusammentreten, dem »negativen Glimmen».

Bei mikroskopisch kleinen Distanzen*) nimmt die Büschentladung eine sehr eigenthümliche Form an, wie sie in Taf. VI, Fig. l\beta dargestellt ist. Der positive Büschel hat die Form eines Bäumchens, ist jedoch nicht in Aeste zerspalten und sein Stiel, die Wurzel des Bäumchens, ist ein kurzer, hellleuchtender Kegel, der wieder durch eine etwas dunklere Stelle von dem eigentlichen Stamme getrennt ist. Der negative Lichtpinsel ist der gleiche wie der bei der Glimmentladung.

Der positive Büschel war meist scharf begrenzt, und vor dem Ende zeigten sieh zuweilen hellere und dunklere Schichten.

Verdünnt man die Luft bei der Entladung in mikroskopischer Elektrodendistanz, so zeigt sich namentlich eine wesentliche Verbreiterung des negativen Lichtpinsels.

Hittorf (1874) bemerkte die Mikrobuschelentladung an den zugespitzten, einander auf 15-18 mm genüherten Enden seiner Chromsäurebatterie von 1600 Elementen.

Der positive Büschel wurde sogar bei weniger als 800 Elementen erhalten, wenn als Kathode eine mit wolframsaurem Kalium ausgefüllte Platindrahtöse in einer Bunsen'schen Flamme diente. Die gut leitenden Dampfe des Kaliums in Verbindung mit der hohen Temperatur bewirken dabei ein Ausströmen der negativen Elektricität und die negativen Luftheilchen veranlassen dann an der Anode die Büschelentladung.

Bei fortgesetzter Verminderung der Distanz verschwand allmählich der eigentliche negative Pinsel ganz, während sein Glimmlicht an Inten-

^{*} Verenzeite Beobachtungen machten bereits Neef, Pogg. Ann. 66, 414, 1845; Matteneer. Compt. rend. 29, 263, 1849, Dufour, Arch. d sc. phys. 28, 147, 1867; du Moncet, Compt. rend. 49, 40, 5859, Fabbri, Arch. de sc. phys. 2, 58, 1858, Paalzow, Barl. Monataber. p. 880, 1861, Warren de la Rue und H. W. Muller, Compt. rend. 55, 792, 1877.

chenfalls, sodass stets zwischen ihm und dem negativen Glimmlicht ein dunkler Raum blieb. Bei äußerst geringen Distanzen endlich verschwand wein großerer Theil gänzlich, und es blieb nur die Basis, das positive Ulmmlicht. Beide Glimmlichter, das positive und negative, kamen zuletzt zur Berührung (Fig. 485a), und näherte man nun die Elektroden

noch mehr, so traten verschiedene Fälle ein, je nachdem die Elektroden gleichgestaltet Fig. 185b) oder die positive Taf. VI Fig g haks) oder die negative (Taf. VI Fig. g rechts) tugespitzt war. Man kann das Verhalten



Fig. 485.

wohl am besten so charakterisiren, dass das negative Glimmlicht das positive zurückdrängt, und zwar um so weiter, je mehr die positive Elektrode zugespitzt ist.

Streifeneutladung. — Die Veränderungen, welche diese Entladungsart in verdünnter Luft bei Aenderung des Abstandes der Elektroden erleidet, hat bereits Faraday '1838, richtig beschrieben. Die Stelle lautet:

»Ich will nun einen sehr merkwürdigen Umstand in der vom negativen Glimmen begleiteten leuchtenden Entladung kennen lernen, welcher späterbin vielleicht mit Recht bis in Entladungen von weit hoherer Intensität verfolgt werden kann. Zwei Messingstäbe waren von den gegenüberliegenden Sciten her in eine Glaskugel eingelassen und mit bren Enden in Berührung gebracht; auch war die Luft stark verdünnt. Nun wurde eine elektrische Entladung aus der Maschine durch sie hingeleitet, und während diese fortfuhr, wurden die Enden von einander getrennt. Im Momente der Trennung erschien auf dem Ende des negativen Stabes ein andauerndes Glimmen, wahrend das positive Ende ganz dunkel blieb. Bei Vergrößerung der Entfernung erschien ein purpurfarbiger Streifen auf dem Ende des positiven Stabes und schritt auswarts direkt auf den negativen Stab los; er verlängerte sich bei Vergroßerung des Zwischenraumes, vereinigte sieh aber niemals mit dem negativen Glimmen, indem immer ein kurzer dunkler Raum dazwischen bleb. Dieser Raum von etwa 1,10 bis 1,20 Zoll war anscheinend unverinderlich in Ausdehnung und Lage in Bezug auf den negativen Stab: auch litt das negative Glimmen keine Veränderung. Seltsam war es zu sehen, wie der positive purpurfarbige Nebel sieh beim Auseinanderrucken der Enden verkürzte oder verlängerte und demnach jener dunkle staum und das negative Glimmen unverändert blieben.

Hittorf, Goldstein, von Waha 1880) u. A. beobachteten ebenso, dass mit zunehmender Entfernung der Elektroden immer mehr Schichten aus der Anode herauskommen, während das Glimmlicht an der Kathode unverändert bleibt.

Nähert man umgekehrt die Elektroden, so ziehen sich die Schichten wieder in die Anode zurück, gerade als ob die Lichterscheinung an der Kathode befestigt ware und in die Anode wie in eine Röhre hmeingeschoben würde.

Bei sehr großer Annäherung leistet schließlich das positive Glimmlicht noch einigen Widerstand, muss aber zuletzt ebenfalls weichen, wie bereits Hittorf '1869 erkannt hat.

Zwei parallele Aluminiumdrähte (Fig. 186) waren in eine Kugel von 10 cm Durchmesser eingeschmolzen.

»Werden dieselben bei großer Dünnheit der Luft als Elektroden benutzt, so fluthet das Glimmlicht der Kathode durch den ganzen Kolben



und versetzt die Wandungen in lebhafte grüngelbe Fluorescenz. Das weiße positive Licht verfolgt nicht den kürzesten Weg zur Kathode, sondern erscheint auf der Seite des positiven Drahtes, welche von dem negativen abgewendet ist, und fluthet, sieh von letzterem entfernend, nach den Wandungen des Glases zu der außeren Schicht des Glimmlichtes. Ja. als die Verdünnung soweit, wie die Pumpe sie gestattete, hergestellt war, blieb nicht nur der Zwischenraum der Elektroden, sondern auch die ganze Strecke der Anode, welche mit dem negativen Drahte parallel läuft, dunkel, und allein an der Einknickung, welche Stelle die größte Entfernung von der Kathode besitzt, trat eine weiße, nach den Wandungen fluthende Flamme auf.

Achnliches beobachtete E. Wiedemann (1883).

•Lässt man einer negativen Platte & eine positive Elektrode a entgegenschwimmen, die aus einem Drahte hergestellt ist, welcher bündig mit dem ihn umgebenden und in das Quecksilber tauchenden Glasrohr abgeschnitten ist, so treten folgende Erschemungen auf.

positiven Lichtes vorhanden und Schichten lagern sich zwischen a und die Glimmlichtstrahlen, von denen schon die erste den Querschnitt der Röhre ganz erfüllt und stark gekrümmt ist. Schwimmt a in die Höhe, so ändern die Schichten nicht ihre Lage, verschwinden aber eine nach der andern, sobald sie von der positiven Elektrode durchbrochen werden; dies ist auch bei der letzten der kathode zunächst liegenden Schicht der Fall. Sebald das Drahtende diese durchsetzt hat, ist auf dem Ende des Drahtes a nur noch ein kleines Büschel positiven Lichtes zu sehen. Auch dieses wird kleiner und kleiner, ohne indess je ganz zu verschwinden, das positive Licht strömt so lauge nach oben, bis das

Ende der positiven Elektrode die Grenze des dunkein Kathodenraumes um die negative Elektrode durchbrochen hat, dann fluthet es auf einmal nach unten, wie ein kleiner leuchtender Wasserfall. Steigt die Anode noch etwas hoher und nähert sich der negativen Platte, so hört die Entladung auf von ihr auszugehen und findet in Eußerst unsteter Weise zwischen dem oberen Ende der Quecksilbersäule im U-Rohr und k statt.

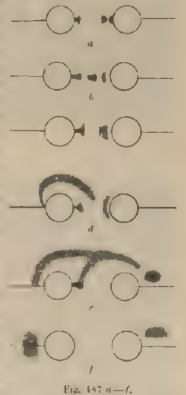
Wird eine Platte als Anode gewählt, so sind die Erscheinungen bei großerer Distanz dieselben.

*Tritt aber die Platte in den dunkeln Raum, so beobachtet man stets eine Deformation der Kathodenschichten, das blaue Licht wird binter die Kathode getrieben, während es sich sonst nur vor derselben

befindet, und an der Wand bildet sich ein schmaler Streifen positiven Lichtes, wie ihn auch Hittor(*) bei großer Annaherung von kathode und Anode beobschiet hat Die Kathodenstrahlen selbst, die gewöhnlich von der Mitte der Kathode ibren Ursprung nebmen, werden ganz an den Rand derselben gedrängt, von dem sie wie ein Strahlenkranz ausgehen, wahrend die Mitte der Kathode vollkommen dunkel erscheint. Kathode und Anode ziehen sich ferner mit großer Kraft an. Hat man sie einmal in Berührung gebracht und will man sie wieder trennen, so springen zwischen ihnen funken über, wahrend die Kathode dabei auf- und niederschwiert, e

Unter den oben erwähnten Umständen bei kugelförmigen Elektroden konnte ich hei wachsender Verdünnung Uebergange der Büschelentladung in die Streifenentladung erhalten, wie sie die Figg. 187 a—/ zeigen.

Freiheh sind diese Arten von Büschelund Streifenentladung scheinbar wesent-



tich verschieden von der früher beschriebenen, dagegen sehr ähnlich den mittelst des mikroskopischen Entladungsapparates erhaltenen For-

men leh nenne sie Mikrobüschel-, respektive Streifenentladung.

Man konn sich die Entstehung derselben vielleicht in folgender
Weise erklaren. Ist ein Ueberschuss von negativ elektrisirter Luft

^{*} Pogg. Ann 136, t u. 197, 1869.

vorhanden, welche die Kathode rings umschließt und somit die Ausgangsiläche der Entladung auf den vorderen Theil der Kathode einschrankt,
so entsteht »(Mikro~)Büsche lentladung«. Ist umgekehrt die positiv elektrische Luft vorherrschend, und lagert sich diese rings um die
Kathode, so dehnt sich die Glimmhülle dem geänderten Verlauf des
Potentialgefälles entsprechend über einen großen Theil der Kathodenoberfläche aus, während das positive Büschellicht, weil in gleichartiger
elektrisirter Luft fortschreitend, zu einem Lichtstreifen zusammengedrückt
wird und sich auf weit größere Entfernung erstreckt, es entsteht
»(Mikro-)Streifenentladung».

Wird (in beiden Fällen die Wirkung der elektrisirten Luft noch unterstützt durch diejenige der gleichartig geladenen Gefaßwand, wie dies je nach den eingangs dargelegten Erfahrungen thatsächlich der Fällist, so entsteht dadurch eine betrachtliche Abweichung der Richtung der Entladung von dem scheinbaren Verlauf der Kraftlinien, die Bildung von * Makro-)Büschel-, respektive Streifenentladungs bedingend. So lässt sich demnach behaupten.

»In freier Luft oder bei verschwindendem Einfluss der Gefäßwand erscheint Mikro-Büschel-, respektive Streifenentladung; in kleinen, nicht leitenden Gefäßen und bei reichlicher Zufuhr von Elektricität entsprechende Makroentladung.«

Dass, wie z. B. bei Fig. 487 f trotz positiver Elektrisirung der Anode und negativer der sie umgebenden Luft keine Entladung an der Vorderfläche der Anode stattfindet, kann vielleicht durch dos geringe Potentialgefälle in der elektrisirten Luftmasse erklärt werden. Je geringer die Dichte des Gases, je großer also die Weglange der Molektile, um so großer wird auch der Raum werden, welchen die elektrisirte Luft einnimmt, um so mehr wirkt diese als Hindernis gegen die Entladung und kann selbst auf die Elektroden rückwirkend die Ausgangsstelle der Entladung betrachtlich verschiehen. Es ist sehr bemerkenswerth, dass, wie Taf. VI Fig. o zeigt, der rothe Saum die ganze kugel umhüllen kann, die Glimmlichtstrahlen aber nur über einer relativ entfernten Stelle des Stieles schweben und bäufig ihren Ort wechseln, als ob ein Windhauch sie verdrängte.

Die Figur 488 zeigt die Entladung bei sehr genäherten spitzen Elektroden bei einem Druck von 1 2 mm. Man sieht daraus.

»Positives Büschellicht kann nicht in den Trennungsraum eintreten, positives Glimmficht nicht in den dunkeln Kathodenraum. Letzteres verschmilzt hei großer dem negativen zu einer einzigen Lichto das positive Büschellicht mit dem negat Glamm-

Buschel-

streifen-

Funken-



Fig. 488.

entladung. entladung.

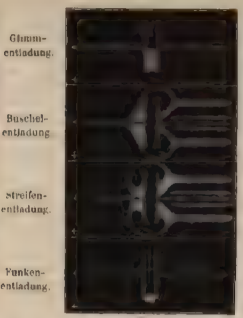


Fig. 489



Fig. 490.

Glimmentladung.

Buschelentladung.

Streifenentladung.

Funkenentladung.



Fig. 491.

Wurden statt der spitzen Elektroden Platten gewählt (Zehnpfennigstücke), so traten im Wesentlichen dieselben Erscheinungen ein, wie dies die Figur 189 zeigt. Ebenso auch bei einer Platte und einer Spitze (Figg. 190 und 191, S. 295.

alst die Platte positiv, die Spitze negativ, so vermag sich das positive Glimmlicht an derselben zu halten, ist dagegen die Platte negativ, die Spitze positiv, so werden positives Glimm- und Büschellicht zurückgedrängt.

Die positive Spitze erscheint dunkel, soweit sie sich im dunkelt Kathodenraume befindet, sie ist mit positivem Glimmlicht bedeckt zwischen diesem und dem Trennungsraum, und mit positivem Büschellicht außerhalb des letzteren bis auf gewisse Entfernung.

Hittorf (1869 bemerkt:

Die möglichst evacuirten engen Röbren zeigen, wenn die Elektroden den kleinen Abstand 1 bis 2 mm von einander haben und ein hinreichend starker Induktionsstrom den Durchgang erzwingt, außer dem oben beschriebenen negativen Fluorescenzlicht an dem außersten Ende der Anode eine Lichthülfe, aus der sich ein schöner Spiegel von fein zertheiltem, fest anliegendem Platin auf der Glaswand absetzt. Leitet die Röhre einige Zeit den Strom, so erscheint dieses Ende ganz zerfressen. Auch erwärmt sich dasselbe, und Drähte von der Dicke 1, mm werden hier schwach glübend. Am leichtesten erhält man die Zerstiebung und das Glüben, wenn eine Kohlenspitze das Ende der Anode bildet.

*Eine vollständige Umkehr der Wärmeverhältnisse tritt daher, wie in den Versuchen von Gassiot (1863) ein. Die Kathode (welche, wenn mit Glimmlicht bedeckt, stark erhitzt und zerstiebt wird) bleibt hier kalt und vollständig unversehrt.

»Das verflüchtigte Platin der Anode geht nicht zur nahen Kathode, sondern zur gegenüberliegenden Wand, weil es, wie das positive Licht, die Verbindung mit den Glimmstrahlen sucht. . . .

»Bei großeren Entfernungen der Elektroden habe ich in diesen Rohrehen das Glüben und Zerstieben der Anode niemals erhalten.«

Puluj (1883 und Edison (1881) beobachteten am Kohlenfaden brennender Glühlampen eine Aureole. Hehm 1886 sehreibt darüber

Die Aureole hat mit dem in Geißler schen Röhren an der negativen Elektrode auftretenden blauen Glimmlichte nichts zu thun, denn sie bildet sich stets an dem Ende des Kohlenfadens, an welchem der positive Strom eintritt. Sie umgiebt als schwach leuchtende blaue Hülle das positive Fadenende und einen Theil der metallischen Zuleitung, besitzt meist vollkommene Kugelgestalt und befindet sich zu ihrem großeren Theile gewöhnlich auf der vom negativen Fadenende abgewandten Seite

Fig. 192. Durch Erböhung der Spannung der Lampe wird die Aureole in allen Fällen intensiver und schärfer begrenzt. Verminderung der Spannung macht sie blasser und verschwommener. Sie reagirt kräftig auf einen genäherten Magnet, lässt sich auch, wenn nicht vorhanden.

unter Umständen durch den Magnet hervorrufen. Je großer der Abstand der Enden des Kohlenbügels, desto schouer entwickelt sie sich und desto besser kann sie beobachtet werden. Sie zeigte sich am vollkommensten in den Bernstein-Lampen, bei denen jener Abstand 25—27 mm beträgt. Ich habe die Aureole bei keiner der von mir untersuchten Lampen beobachtet, wenn die gesammte, nach der Fabrikation darin gebliebene Gasmenge noch vorhanden war. Es musste erst eine gewisse, bald großere, bald kleinere Quantität Gas durch die Pumpe entfernt sein, bevor die Erscheinung eintrat. Bei gleichbleibender Gasmenge ist das Vorhandensein der Aureole



Fig. 492.

an gewisse Druckgrenzen geknüpft. War die Lampe kalt evacuirt, soweit als es die Pumpe gestattete, so erschien bei Stromschluss die Aureole nicht sofort, sondern erst nach 5 bis 20 Sekunden. Der in diesem Augenblick erreichte Druck ergab sich zu 3 bis 5 Tausendstel Millimeter. Die Lichtbülle leuchtet anfangs am intensivsten und wird nach und nach blasser. Ist der Druck bis zu einer gewissen Höhe gestiegen so verschwindet sie. Diese obere Druckgrenze war bei verschiedenen Lampen (twas verschieden, ganz besonders aber von der Große der noch vorhandenen Gasmenge abhängig. Je mehr Gas nach und nach entfernt wurde, bei desto höheren Drucken verschwand die Aureole. Ich habe ihr Erlöschen bei Drucken zwischen 10 und 75 Tausendstel Millimeter hesbachtet, den letzteren Werth 'bei Siemens-Lampe Nr. 3) alterdings erst nachdem während 325 Brennstunden 2600 ccm Gas von 760 mm Druck) aus der Lampe entfernt worden waren.

In dem Maße, wie Gas entfernt wird, erseheint die Aureole (hei Sewhem Druck) intensiver gefarbt und sehärfer begrenzt und versehwindet nicht bei Erschütterungen der Lampe oder momentanem Unterbrechen und Wiederschließen des Stromes was sie, wenn noch viel Gas vorländen, leicht thut. (Vergl. auch Stenger. Seite 263.)

Die Zerstänbung der Elektroden scheint mit der bei der Funkenestlädung eintretenden Bildung von Metalldampfbuscheln nahe verwandt u sein.

Riess 1856 vermuthet, dass die Entladung bereits unter der Oberfliche der Elektroden disruptiv wird. Man könnte dies vielleicht mit der Annahme in Zusammenhang bringen, dass die Entladung im Gase rascher stattindet als im Metall und dass sie nicht an der ganzen Oberfläche der Elektroden stattfindet, sondern zunächst von einem Punkte ausgeht. Durch Zusammenfließen der Strömungslinien der Elektricität nach diesem Punkt wurde, ahnlich wie wenn sich zwei Stromleiter nur an einem Punkte herühren, z. B. bei einer Contaktgluhlichtlampe, eine lokale Erhöhung der Stromdichtigkeit bedingt, ein sehr beträchtliches Potentialgefälle und damit disruptive Entladung, wie beim Zerstäuben eines Blattgoldstreischens durch die Entladung einer großen Leydener Batterie.



Die Metalldampfbüschel werden um so großer, je größer die Menge der zur Entladung kommenden Elektricität ist Fig. 193 m. Der am positiven Pol ist mehr in die Lange, der am negativen mehr in die Breite aus-

gedehnt Fig. 1936. Nähert man deshalb die aus Kupfer bestehenden Elektroden eines Induktoriums, so halten sich nach Seguin (1863) die Luftlinien am langsten in der Nähe der negativen Elektrode.

Mit den durch Zerstäubung der Kathode entstehenden Metallniederschlägen hat sich besonders Wright (†877) befasst, welcher auch eine Methode angab, die Niederschläge auf ebenen Glasplatten herzustellen.

Sehr interessante Resultate hat ferner Kundt 1886 mit solchen Niederschlägen erzielt. Dieselben wurden dadurch erzeugt, dass ein dunner Draht als Kathode benutzt und demselben die betreffende Glasplatte in einiger Entfernung gegenübergestellt wurde. »Das Metall setzt sich bei dieser Anordnung direkt unter der Kathode in großter Dieke ab; von diesem Punkte nimmt die Dieke in allen Radien kontinuirlich ab. Man erhält, ähnlich wie bei der Herstellung der Nobilischen Ringe, eine conische Metallschicht. Die Spitze des Conus liegt genau im Fußpunkt der Kathode. . . .

»Die auf die angegebene Weise niedergeschlagenen Metallspiegel erweisen sich unter dem Mikroskop im durchfallenden Licht als völlig cohärent und homogen; sie zeigen meist, auch wenn sie anscheinend ganz oxydfrei sind. Newton'sche Binge, die besonders deutlich und schön sichthar sind, wenn die Piatten bei ziemlich schiefer Incidenz des Lichtes mit einem Nicol'schen Prisma betrachtet werden. . . . «

Betrachtet man nun einen solchen conischen Spiegel zwischen gekreuzten Nicol'schen Prismen bei Benutzung von parallelem Sonnenlicht entweder mit bloßem Auge oder besser mit einem schwach vergrößernden Fernrohr, so zeigt sieh ein helles Feld, durchzogen von einem schwarzen Kreuz. Der Mittelpunkt des Kreuzes liegt an der Spitze der conischen Metallschicht, also in dem Punkt, über welchem sieh die Kathode befand: die Arme des Kreuzes fallen zusammen mit den Schwingungsrichtungen im polarisirenden und im analysirenden Nicol.

Durch ungleiches Erwarmen oder durch mechanischen Zug konnte in

diesen Metallschichten keine Doppelbrechung hervorgebracht werden, und da sie sich auch bei solchen Metallen zeigte, die nur regulär krystallisiren, so dass man 1 nicht annehmen kann, dass sie etwa durch radiale Anordnung doppeltbrechender Kryställchen bedingt sei, so bleibt ihr Ursprung vorläufig vollig rathselhaft. Dieselbe muss sehr betrachtlich sein, denn den Messungen zufolge zeigte sich die Erscheinung noch bei Spiegeln, deren Dicke in der Mitte weniger als 0,00001 mm betrug, woraus, wenn man den Gangunterschied auch nur = $\frac{1}{1000}$ Wellenlänge annimmt, eine Ditlerenz der beiden Brechungsexponenten (für No-Licht) = 0.5 folgt.

An elektrolytisch bergestellten comschen Schichten konnten ähnliche Erscheinungen nicht beobachtet werden. Kundt bemerkt noch weiter

Die durch Zerstäuben der Kathode hergestellten Silberschichten sind im durchfallenden Lichte entweder blau mit einem schwachen Stich ins Violette oder röthlich-violett, in dickeren Schichten bläulich-violett. . . . Die durchsichtigen Spiegel zeigten aun, als ich sie mit der dichroskopischen Lupe untersuchte, einen sehr starken Dichroismus. An den dunnen Randern ist das Bild der Lupe, dessen Polarisationsehene mit dem Radius der conischen Metallschicht zusammenfällt, ganz hellblau, das andere roth mit schwachem Stich ins Violette. An den dickeren, dem Gentrum näheren Stellen geht dies Roth allmählich in ein dunkles Blauviolett über; das andere Bild bleibt stets erheblich heller.

Hittorf (1883) benutzte eine von kaltem Wasser durchstrümte Kupfercapitlare als Kathode, welche sich beim Durchgang des Stromes meht merklich erhitzte. Nichtsdestoweniger entstand an den Glaswanden ein schöner kupferbeschlag.

Interessant ist das Aussehen, welches die Streifenentladung bei sehr geringen Entfernungen unter dem Mikroskope zeigt. Von der positiven Elektrode bis nahe zur negativen geht ein röthlicher Lichtstreifen, dessen Basis eine geringe Menge positiven Glimmlichts bildet. Auf der negativen zeigt sich wie bei dem Lichtpinsel eine kleine Anhäufung von blauem Glimmlicht, welches gleichfalls durch einen scharf begreuzten dunkeln Raum von dem positiven Streifen gesondert ist Taf. VI Fig. ha).

Bei beträchtlicher Vergrößerung des Widerstandes, namentlich des an der negativen Elektrode, nehmen die beiden Enden der positiven

Entladung die Form zweier einander zugekehrter Büschel an, während der mittlere Theil unsichtbar wird, so dass das Aussehen der Entladung in diesem Falle dem der



Büschelentladung täuschend ähnlich wird (Fig. 191'). Das pfötzliche Umspringen in letztere bei Verminderung des Widerstandes an der negativen

^{*} Falls nicht etwa eine doppeltbrechende Modifikation existirt.

Elektrode liefert indess stets leicht den Beweis, dass man es noch mit wirklicher Streifenentladung zu thun hat, auch können die beiden Theile durch Verdünnen der Luft wieder vereinigt werden.

Um den Unterschied möglichst zu veranschaulichen, ist in den Figuren m und n Taf. VI Streifen- resp. Büschelentladung dargestellt, wie sie sich unter gleichen Umständen in verdünnter Luft zeigten.

Wurden die Elektroden einander außerordentlich nahe gebracht, so dass positives und negatives Glimmlicht sieh berührten, so wurde



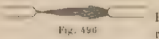
Fig 495.

nicht, wie hei der Buschelentladung, das positive durch das negative, sondern umgekehrt das negative durch das positive Glimmlicht zurückgetneben, und zwar so stark, dass zuweilen dies Ende der Kathode noch deutlich

in den dunkeln Raum hereinragte. Letzterer nahm, wie bei der Büschelentladung, die centrale Stelle ein, so dass das positive Licht eigentlich die Form eines hohlen Kegels hatte Fig. 495.

Funkenentladung. — Im luftverdünnten Raume des elektrischen Eies verschwinden die Ausbiegungen des Funkens, derselbe wird numer mehr geradlinig, verliert aber gleichzeitig an Glanz, namentlich in der Mitte, wo seine Farbe allmahlich in schwach leuchtendes Rosa übergeht. Der Funkenkanal bildet nicht mehr eine feine Lichtlinie, sondern ist in der Mitte sehr ausgedehnt.

In dieser Weise erscheint derselbe stets, wenn eine große Elektricitätsmenge langsam überströmt, wenn wir also z. B. die Elektroden der Holtzischen Maschine auf geringe Distanz nähern und die Leydener Flaschen entfernen. Genau so verhalt es sich auch bei mikroskopischen Distanzen. In beiden Fällen bleiben die Metalldampfbüschel bestehen.



Bei Anwendung eines Induktionsapparates. Einschaltung von Leydener Flaschen, Wasserröhren und Funkenstrecken bildete sich an der

negativen Platin-) Elektrode bei mikroskopischer Distanz ein außerordentlich großer hellblauer Metalldampfbüschel Fig. 496).

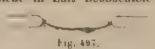
Schaltet man Sammelapparate in die Leitung ein, so wird der Funke bekanntlich immer intensiver und nimmt die blitzartige Zickzackform an, wenigstens wenn die Elektroden weit von einander abstehen.

Bei geringerer Distanz bleibt derselbe gerade, zeigt indess unter dem Mikroskop eigenthümliche Intermittenzen. Es ist namlich die Funkenbahn oft von zahlreichen dunkeln Stellen schief gegen die Axe durchschnitten (Taf. VI Fig. $h\beta$). Die Grenzen dieser dunkeln Stellen sind sehr scharf im Vergleich zu denen des eigentlichen Funkens, und ihre Anzahl ist am größten an der besprochenen Intermittenzstelle an der negativen Elektrode.

Findet gleichzeitig Streisenentladung statt, so biegt sich, wie dies auch in Luft von gewisser Dichte geschiebt, der Funke um das negative Glimmlicht herum Taf. VI Fig. c. a und S.

Als die Funken eines Induktionsapparates zwischen zwei zugesnitztea Platindrähten, die sich im mikroskopischen Abstand befanden, übergingen, und ein Widerstand an der negativen Elektrode eingefügt wurde. so traten zahlreiche, oft stark gekritimmte Funken auf, welche ihre Form fortw. hrend anderten, aber nicht in ihrem ganzen Verlauf, sondern so. dass die positiven Stiele ihre Lage ungefähr beibehielten, also die Funken bäung am Ende dieser Stiele geknickt erschienen.

Zum Schlusse mag noch eine eigenthümliche in Luft beobachtete Ausbauchung des Funkenkanals Erwähnung unden Fig. 1977, welche einmal zwischen spitzen Elektroden mit Hülfe einer Influenz-



maschine mit Leydener Flaschen und zwei gleichen Funkenstrecken an beiden Elektroden bei Ableitung der einen oder andern erhalten wurde.

IX. Einfluss der Substanz der Elektroden.

1. Glimmentladung. -- Wurden die Elektroden der Influenzmaschine durch andere ersetzt, und zwar die positive durch eine Kugel, die negative durch eine Spitze, beide aus einem Gemenge von Graphit und Wachs gefertigt, so bildete die Glimmentladung fast die einzige Entladungsart, wenigstens wurde sie noch auf Distanzen von 2 mm erhalten. Je geringer dabei der Zwischenraum war, um so größer wurde die Dicke des Glimmlichtes Taf. VI Fig. p links, und bei den geringsten Distanzen schien dieses ganz mit dem negativen Pinsel zusammenzuhängen Taf. VI Fig. p rechts).

W. Holtz (1880) konnte sowohl positives wie negatives Glimmen in gewohnlicher Luft sehr gut erhalten, indem er plattenformige Elektroden mit mehreren Lagen Seidenzeug überzog.

Welche Elektrode positiv oder negativ ist, ist bei dunnen Seidenlagen auf der Hoblscheibe gleichgültig.

Bei 1- 2facher Lage haben wir stets den Eindruck, als ob ein schwacher Lichtschein auf eine fein mattgeschliffene Glastafel fiele. Bei starkerer Lage ist es bei negativer Fläche eher, als ob die Glastafel mit besonders grobem Sande geschliffen ware. Ist die Seide 4-8fech, so löst sich das Licht der negativen Flache mehr und mehr in eine große Auzahl einzelner Punkte auf, welche durch dunkle Zwischenraume getrennt in beständigem Wechsel des Ortes bald hier bald dort auftauchen und verschwinden. Auch auf der positiven Flache treten wohl nach und nach eine kleinere Zahl hellerer Punkte hervor, welche sich ähnlich bewegen; aber die Fläche bietet hierbei noch immer jenen ursprünglichen homogenen Lichtschimmer dar. Sehen wir genauer hin, so ergiebt sich, dass alle helleren Punkte hier wie dort mit einer sehwach leuchtenden Hülle umgeben sind; aber diejenige der positiven ist unvergleichlich größer, sie lehnt sich scheibenformig an die noch schwächer leuchtende übrige Fläche an. Verstärken wir das Seidenzeug noch weiter, so geht nun auch der positiven Fläche mehr jener homogene Schimmer verloren; zur selbigen Zeit setzen sich an ihre helleren Punkte oder an deren Lichthüllen längere oder kürzere Büschelfäden an.

Bei Ableitung der Spitze rücken die helleren Punkte nüber, bei Ableitung der Fläche rücken sie weiter von einander ab.

Eine weitere Eigenthümlichkeit der positiven Lichtstäche ist eine kleine hin und her wogende Verdunkelung im Gentrum der Fläche, welche bald mehr, bald wemger in die Augen fällt. Ich möchte aus derselben fast schließen, dass der kleine röthliche Kegel der negativen Spitze kein voller Kegel ist, oder dass er zum wenigsten in nächster Nähe der Axe eine geringere Triebkraft hat.

Kundt 4862) ließ Entladungen zwischen einer vertikalen Spitze und einer darunter horizontal angebrachten rauhen, mit Lycopodium bestäubten Metallplatte übergehen. Beim Abblasen blieb eine dem Glimmlicht entsprechende kreisförmige Fläche mit Staub bedeckt.

Weitere Untersuchungen über diese Kundt'sche Staubfigur haben Ewald 1876), Karras (1870, Röntgen (1874) und Schnecheli (1872) ausgeführt.

Im Jahre 1873 habe ich selbst, auf Veranlassung von Prof. Kundt, in dessen Laboratorium Versuche darüber gemacht, ob beim Bedecken der Metallplatte mit lichtempfindlichem Papier ein der Staubfigur entsprechendes photographisches Bild erzeugt wurde, indess, vermuthlich wegen der nicht genügenden Empfindlichkeit des Papieres, obne Erfolg.

Später hat Righi 1881 und 1882 ähnliche Versuche ausgeführt, die in der That von Erfolg begleitet waren, wodurch erwiesen scheint, dass es sich dabei thatsächlich um eine Glimmentladung an der Oberfläche der Metallplatte handelt.

v. Obermayer und v. Pichler (1886) zeigten, dass die Kundtsehe Staubfigur sich in einen Ring verwandelt, wenn das Pulver nicht vor, sondern während der Entladung aufgestreut wird. Die äußere Begrenzung des Ringes ist scharf, die innere verwaschen. Verwendet ninn an Stelle der Platte ein Drahtnetz, so wird ein Theil des Pulvers durch die Maschen desselben hindurchgeblasen.

Wird ein glimmender Stab befettet, so verwandelt sich das Glimmen in Buschelentladung, weil nun ein größeres Entladungsgefälle nothig ist, da noch die Fettschicht durchbrochen werden muss.

Es moge hier auch noch eine sehr eigenthümliche Entladungsform

Erwähnung finden, die ich nur ein einziges Mal beobachtete und deshalb nicht weiter untersuchen konnte. Es zeigten sich namlich auf der kugelformigen negativen Elektrode zwei leuchtende Punkte, der eine

Funkt auf der Oberstäche, der andere in einer Distanz von ca. 2 mm davon entsernt. Ganz von selbst gerieth dieser ansanglich ruhige Doppelpunkt in sehr schnelle Rotation um die Axe der Elek-

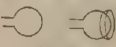


Fig. 498.

trode, so dass er den Eindruck von zwei leuchtenden Ringen bervorbrachte, ehenso wie zwei im Kreise geschwungene glühende Kohlen Fig. 498).

Vermuthlich war ein an beiden Enden glimmendes, vom Conduktor angezogenes Wollfäserchen oder dergleichen die Ursache der Erscheinung.

2. Büschelentladung. - W. Holtz 1880) untersuchte die Veränderungen, welche die Büschelentladung beim Ueberziehen der Elektroden mit Seidenzeug erfahrt. Nur ausnahmsweise konnte jetzt noch der positive Buschel mit einem einzigen langeren Stiele erhalten werden. Für gewöhnlich brachen aus der vorderen Hälfte der Kugel unzählige kleinere Buschel hervor. Eine ahnliche Erscheinung habe ich übrigens auch ohoe jene Umkleidung dadurch erhalten, dass ich die positive Elektrode behauchte, oder auf andere Weise mit einer dunnen Feuchtigkeitsschicht umgab. Aber auch der negative Büschel lässt sich dem gewöhnlichen langgestielten positiven Büschel mehr oder weniger ähnlich machen, wenn man die negative Elektrode mit der gedachten Umbüllung versieht, und dies um so mehr, je dicker dieselbe ist, und um so mehr auch, je großer überhaupt beide Elektroden sind. Der negative Büschel bleibt freilich immer viel karzer und armer an Verästelungen, als es der positive Buschel ist, aber er gewinnt doch, was er sonst nie besitzt, einen emzigen langeren Stiel, an welchem in verschiedenen Punkten seitliche Aeste angesetzt sind.

Veber Buschelentladungen zwischen einer Wasscroberfläche und einer metalbschen Elektrode hat schon Fernet (1864) Versuche ausgeführt.

lch selbst habe mikroskopisch die Entladung bei zwei vertikal abwarts auf eine Wasserfläche gerichteten Spitzen beobachtet, welche sich in der in Taf. VI Fig. i wiedergegebenen Form darstellte.

Man sah unter der positiven Spitze, von derselben ausgehend, eine reich verzweigte, an den positiven Büschel erinnernde Figur, unter der negativen eine kreisrunde Scheibe von blauem positivem Glimmlicht Offenbar ging die Entladung zwischen der Anode und der Wassertlache als Büschelentladung über, zwischen der Kathode und der Wassertlache als Glimmentladung. Würde man ein schlechter leitendes Medium als Wasser genommen haben, so wäre es vielleicht moglich gewesen, die Figuren durch Aufstäuben von Lycopodium zu fixiren

Man sieht, dass dieser Versuch ohne Weiteres die Erklärung der sogenannten Lichtenberg'schen Figuren gieht.

J. Spieß (1887) hat sogar wirklich eine Art Lichtenberg'scher Figuren auch auf bestäubten Wasseroberflächen erhalten.

Aehnlich erklären sich auch die Antolik'schen Figuren, welche entstehen, wenn die Entladung zwischen zwei auf eine rückseits mit Stanniol belegte Glasplatte aufgesetzten Spitzen übergeht und dann Mennige-

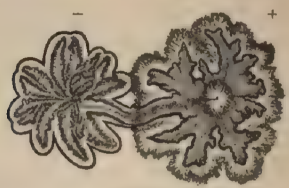


Fig. 499.

Schwefelpulver aufgestreut wird. Die Stelle, wo positive und negative Figur zusammentreffen, liegt etwa ² 3 des Abstandes von der positiven Elektrode entfernt (Fig. 499).

3. Streifenentladung. — Ueber das Aussehen der Streifenentladung bei verschiedenartigen Elektroden habe ich bis jetzt nur wenige, namentlich mikroskopische Versuche angestellt. Als Elektroden dienten: feste Metalle, Kohle, Quecksilber, Wasser, kaltes und heißes Glas.

Die erfolgten Aenderungen der Lichterscheinungen erklären sich meist durch die Verminderung der Entladungsintensität in Folge des geänderten Widerstandes der Elektroden.

Der dunkle Trennungsraum in Geißler'schen Röhren wird nach Holtz (1875 nicht geandert, wenn Elektroden aus Holz oder Schwefelautimon an Stelle der metallischen gebraucht werden.

Nach Crookes erscheint der dunkle Kathodenraum über einer mit Ruß bedeckten Stelle der Kathode größer.

Versuche mit Glaselektroden können mikroskopisch mit am Ende verschlossenen innen mit Quecksilber geftillten Glasrohren unter Anwendung eines kleinen Induktionsapparates angestellt werden.

Man erhalt so weit ausgedehntes negatives Glimmlicht, gegen welches sich das in eine schlanke scharfe Spitze auslaufende Ende des Lichtstreifens richtet, ohne damit in Berührung zu kommen.

Versuche im Großen stellen die hereits auf Seite 231 heschriebenen Entladungserscheinungen in Röhren ohne Elektroden dar *).

Bei intensiver Ladung und starker Evacuirung ist das grüne Fluorescenzlicht, welches Ladung und Entladung der Wände andeutet, sehr schön zu beobachten. Es hat immer diejenige Lage, die dem Rückschlag entspricht. An der Ausgangsstelle der kathodenstrahlen, welchen dieses Fluorescenzlicht entspricht, ist häufig das gelbe Natriumlicht zu sehen, andeutend, dass auch hier, wie sonst, längs der Obersläche der Kathode eine starke Erhitzung stattfindet.

Ueber Röhren mit äußeren Stanniolbelegungen statt Elektroden haben bereits Quet und Seguin (1858), Plücker (1859), L. Weber (1880, Salet (1873) u. A. Versuche ausgeführt.

Plücker (1858) zeigte, dass wenn ein Rohr soweit evacuirt ist, dass der Strom nicht mehr zwischen den Elektroden übergeht, nichtsdestoweniger Entladungen im Innern zu erhalten sind, wenn man statt der Elektroden Stanniolbelege auf der Außenseite des Rohres benutzt. Zu demselben Resultate führten auch Beobachtungen von Gassiot (1859) und Edlund (1882).

Werden als Elektroden nicht Metalle, sondern feste oder flüssige Elektrolyten z. B. geschmolzenes Chlorsilber angewandt, so findet an diesen in derselben Weise elektrolytische Ausscheidung (z. B. von Silber, statt, als ob die dazwischen betindliche Luftschicht ein Metall ware.

Solche Versuche über Elektrolyse mit hochgespannter Elektricität haben bereits Faraday und Becquerel (1876 ausgeführt.

Lommel (1870) beobachtete, dass das Glas eines Wasserhammers angegriffen wird, wenn im Innern Entladungen stattfinden.

Herwig 1876) fand, dass die Capillarconstante zwischen Quecksilber und Glas sich ändert, wenn ersteres elektrisch gemacht wird.

Paulzow 1879) untersuchte die Entladung zwischen Elektroden aus Schwefelsaure. Die Glimmentladung über der Kathode gleicht dahei einigermaßen der Flamme eines Rundbrenners, das positive Licht geht von der Grenzlinie von Schwefelsaure und Glaswand aus. Wird die Rühre geneigt, so ist das negative Licht an der tiefsten Stelle am hellsten, das positive geht von der höchsten Stelle des Randes der Flüssigkeitsoherfläche aus.

Slouguinoff (1881) beobachtete zwischen einem spitzen Platindraht als negativer und concentrirter Schwefelsäure als positiver Elektrode bei gerngem Abstande eine Hülle von blauem Glimmlicht um den Draht bei Anwendung von nur 40-80 Bunsen'schen Elementen**.

[.] Schon Canton and Riess fuhrten abuliche Versuche aus

^{**} Suche hieruber auch Fizeau und Foucault Ann. chim. phys. 3] 11, 270, Pogg. Ann. 62, 463, 1844; Grove Phil. Transact. 1852, 1, 88; Quet Lohmann, Molekslæphysik. II

Verschiedenartige metallische Elektroden können bei Anwendung geschlossener Gefaße dadurch Aenderungen der Entladung bedingen, dass sie beim Durchgang des Stromes adsorbirte Gase entlassen oder freie aufnehmen.

Hittorf 4879 bemerkt:

»Ich habe schon viel Zeit und Mübe darauf verwendet gasfreie Elektroden herzustellen. Auf dem Wege Graham's, welcher die Metalle längere Zeit bei mäßiger Glühbitze im Vacuum erhielt, ist mir dies bis jetzt wie auch andern Physikern*) nicht vollständig gelungen. Für unsere Zwecke ist eigentlich ein metallischer Leiter, welcher absolut unfabig ist Gase zu occludiren, nöthig. Metalle, welche ganz von Gasen befreit sind, genügen, so lange sie jene Fähigkeit besitzen, dem hier hestehenden Bedürfnisse nicht vollständig, indem sie je nach der Temperatur, welche sie als Kathoden durch den Strom erhalten, bald Gas der Röhre entziehen, bald wieder an dieselbe abgeben und so die Masse des Gases, die constant bleiben soll, verändern.«

Goldstein (1876) bemerkt:

"Die hisher räthselhaften Beobachtungen von Reitlinger und Kuhn 1870 über Spektra negativer Elektroden und lange gebrauchter Geißler'schen Röhren finden mit allem Detail ihre vollkommene Erklärung darin, dass die genannten Forscher mit einer Röhre experimentirten, deren Gasinhalt während des Stromdurchgangs von den Elektroden absorbirt wurde, wodurch die Erscheinungen äußerster Verdünnung hervorgerufen wurden.

»Solche Röhren, welche freiwillig ihren Gasinbalt absorbiren, habe ich mehrfach aufgefunden und besitze noch jetzt einige hermetisch verschlossene Exemplare, an denen ich nach Beliehen die Erscheinungen höchster Verdünnung oder höherer Dichte studiren kann.

*Indem ich die Elektroden von außen erhitze, wird die Gasdichte im Innern gesteigert; der Durchgang des Stromes aber stellt in Kurzem wieder eine extreme Verdünnung her.«

Vielleicht beruht auf ähnlichen Wirkungen auch ein von mir in einem neuen kugelförmigen Gefäß beobachteter rascher Wechsel der Lichterscheinungen. Die Fig. 500 zeigt vier kurz nacheinander in diesem Gefäße erhaltene Formen der Glimmentladung. Nach wenigen Minuten war überhaupt keine Glimmentladung mehr zu erhalten, sondern nur noch Streifenentladung. Die Verdünnung hetrug etwa tog mm.

Compt rend. 36, 1012, 1853; van der Willigen Pogg Ann. 93, 285, 1854 Planté 'Arch, nouv. Sér. 332, 1860; Compt. rend 80, 443, 81, 486, 4875, 84, 946, 85, 1832, 1837

^{*} Vergl. Beetz, Wiedem, Ann. 5, 4, 1878

Heim (1886) bemerkt über die Adsorption von Gesen durch die Kohle der Glühlampen:

Der Kohlenbüget einer Glühlumpe enthält im Allgemeinen eine sehr beträchtliche Gasmenge adsorbirt, deren Volumen auf Atmosphären-

druck reducirt das der Kohle bis zu mehreren hundert Mal übersteigen kann. Diese Gasmenge bleibt auch beim Brennen der Lampe zum größten Theil in der Kohle.

Communicirt die Lampe dagegen mit einem großeren, zuvor evacuirten Raume, so tritt während des Brennens allmählich eine beträchtliche Gasmenge aus, so dass der Druck bis zu 1/2 mm und noch weiter wachsen kann. Die Geschwindigkeit der Druckzunahme sinkt mit der Zeit.



Fig. 500.

Entfernt man häufig Portionen des ausgetriebenen Gases, so gelingt es, wenn der Versuch lange genug fortgesetzt wird, die Kohle von der gesonderten adsorbirten Gasmenge zu befreien.«

4. Funkenentladung. — Holtz (1880 bemerkt über den Einfluss von Seidenüberzügen, welche ollenbar der Funkenentladung vorhergebende Büschelentladungen hindern (vergl. S. 250).

Es ist bekannt, dass man sehr große Unterschiede in der Funkenlange erhalt, je nachdem bei ungleichen Elektroden die positive oder die negative die großere ist. So erhielt ich bei meiner Influenzmaschine, wenn ich einen Kegel von 60° einer Kugel von 24 mm Durchmesser gegenüberstellte, in einem Falle 3, im andern 15 mm lange Funken, Ganz anders aber stellte sich die Sache, als ich die Kegelelektrode mit einer mehrfachen Lage von Seidenzeug umgab. Ich erhielt nun in beiden Fällen 110 mm lange Funken, gleichviel ob der Kegel oder die Kugel die positive Elektrode war.»

Bei Quecksilberelektroden in mikroskopisch kleinem Abstande gestaltet sich die Entladung an beiden Eoden fast durchaus gleich. Es gehen von den Elektroden sehr große Büschel glübenden Metalldampfes aus, welche von der äußern Seite von der Luft gleichsam zurückgeblasen werden und sich nur in der Mitte zu einer feinen Spitze verlangern. Diese beiden Spitzen sind durch ein verhaltnismäßig dunkles, in der Mitte sehr verbreitertes röthliches Licht unteinander verbunden Taf. VI Fig. d).

Hat die Entladung einige Zeit gedauert, so wachsen aus den als Elektroden dienenden, in Glasröhren eingeschlossenen Quecksilbertropfen infolge der Oxydation Stabeben eigentlich Rohrehen heraus, welche die Metalldampfhüschel tragen und sieh immer mehr verlängern und schließlich zusammentreffen, falls sie nicht vorher abfallen.

Bei Einschaltung einer Leydener Flasche werden die Metalldampfbüschel verwaschen und der Funke wird zusammenhängend. Zuweilen zeigt sich auch hier in der Nähe der negativen Elektrode eine dunklere verbogene Stelle (Taf. VI Fig. b).

Werden die Elektroden einander sehr genähert, sodass sich die Metalldampfbüschel berühren, so verdicken sie sich an jener Stelle und leuchten daselbst noch intensiver (Taf. VI Fig. eα). Häufig besteht jene hellleuchtende Schicht aus zwei durch einen dunkeln Raum voneinander getrennten oder gar aus vier kreuzweise angeordneten.

Nach Way und Gladstone (†860) kann man einen andauernden Lichtbogen zwischen Quecksilberelektroden erhalten, wenn man einen genügend starken Strom durch einen feinen, aus einem Trichter ausfließenden Quecksilberstrahl leitet oder durch ein an der Biegung verengtes, mit Quecksilber gefülltes U-Rohr aus Glas*].

Nach Righi (1877) kann man Funken auch zwischen beliebigen dussigen Elektroden erhalten, wie Fig. 501 andeutet, indem man als



Fig. 501.

solche mit der Flüssigkeit gefüllte Glasröhren mit enger Oeffnung verwendet. In der Oeffnung erhitzt sich die Flüssigkeit beim Durchgang des Stromes so stark, dass daselbst Dampfbläschen auftreten, in welchen nun Funkenentladung eintritt, die sich büschelartig nach beiden Seiten fortsetzt oder, wenn die Elektroden nahe genug sind, zwischen diesen eine zusammenbängende Lichtlinie bilden.

^{*,} Achaliche Versuche habe ich selbst '1882 in den Werkstätten von Heilmann, Ducommun und Steinlen in Mulhausen i. E. ausgeführt. Für die freundliche Erlaubnis hierzu bin ich genannten Herren sehr zu Dank verpflichtet, Anregung dazu gab eine (unveröffentlichte Arbeit über das Spektrum des Quecksilberdampfes, welche ich auf Veranlassung von Prof. Warburg in Freiburg i. B. ausführte, sowie eine Idee über praktische Verwerthung dieser Erscheinung.

X. Elektrische Schatten.

Elektrische Schatten. Hält man zwischen die Elektroden einen beliebigen fremden Körper, so entsteht auf dem positiven Glimmen ein Schatten* desselben, ungefähr entsprechend den Vertheilungslinien Fig. 502'

Es erklart sich dies dadurch, dass die elektrisirte Luft auf ihrem Wege zur Anode aufgehalten wird.



Setzt man dicht vor die negative Elektrode eine große runde Ebonitscheibe, so scheint der Schatten auszubleiben, er wird indess sofort wieder bemerkbar, wenn diese Scheibe excentrisch gestellt wird.

W. Holtz (1880 stellte einer mit Seide bedeckten blechernen Hohlscheibe eine Spitze in 6—15 cm Entfernung gegenüber. Die Scheibe bedeckte sich innerhalb eines Kreises mit schwach leuchtendem, nur im vollkommen dunkeln Zimmer wahrnehmbarem Glimmlicht. Wurde ein Kürper zwischen Spitze und Platte gebracht, so erschien eine Art Schatten desselben auf der glimmenden Fläche Fig. 303 und 504.



Fig. 503.



Fig. 504.

*Einen Schatten werfen nur leitende Körper, wabei sich Halbleiter und gute Leiter wenig zu unterscheiden scheinen. Wirkliche Isolatoren dagegen bei geringerer Ausdehnung beschatten gar nicht; bei größerer wohl im Anfanze der Einwirkung, während sich bei längerer Einwirkung die Schattenbildung allmählich verliert. . Es macht kaum einen Unterschied, ob leitende Körper abgeleitet oder isolirt gehalten werden.

Bezüglich aller Körper mag noch erwähnt werden, dass sich bei ihrer Einführung das Beobachtungsfeld zu erweitern pflegt und zwar in

Hierher gehort auch die Beobachtung von M. Busch. Gartenlaube 1877 pag. 669.

dem Maße mehr, als sie einen größeren Theil des (unsichtbaren) Strahlenkegels verdecken. . . .

«Das Schattenbild wird größer oder kleiner, je nachdem man den Körper der Spitze oder der seidenen Fläche nähert. . . .

"Die Dimensionen des Bildes sind gleichzeitig durch die mehr oder weniger centrale Lage des Körpers bedingt. Sie wachsen, wenn man denselben seitlich aus seiner centralen Lage verschiebt. Ein längerer Streifen von überalt gleicher Breite wirft demnach ein Schattenbild, welches sich nach dem Centrum des Beobachtungsfeldes hin verjüngt.

Wird die Umdrehungszahl der Influenzmaschine größer, so wächst der Durchmesser der glimmenden Fläche, die Schatten werden dagegen kleiner.

Die Ausdehnung des Schattens ist auch von der Dicke des Körpers abhängig. So wirft ein Streisen Carton nahezu gleichbreiten Schatten, ob er die breite Seite oder die Kaute der Spitze zukehrt. Ebenso eine Kugel und ein axial gelagertes Stückchen Draht.

Die Schatten bilden endlich nicht ein genaues Abbild der Umrisse des Korpers, sondern sammtliche Ecken erscheinen abgerundet.

Ein Körper wirst stets einen Schatten, welcher die Größe desselben übertrifft, während eine Oeffnung im Allgemeinen ein verkleinertes Bild erzeugt. Jedenfalls ist bei gleicher Entfernung von der Spitze das Bild eines Körpers stets größer als dasjenige einer Oeffnung von gleichen Contouren.

»Der Schatten eines Körpers vergrößert sich, wenn man den Körper nach außen schieht, während sich das Bild einer Oeffnung bei gleicher Verschiebung verkleinert....

Verdreht man Korper oder Oelfnung bei sonst centraler Stellung so, dass ihre wirksamen Contouren zur Fläche der Hohlscheibe schräge stehen, so tritt bei beiden Bildern eine eigenthümliche, aber wieder entgegengesetzte Verzerrung ein. Die der Scheibe näheren Theile erscheinen im Schattenbilde ebensoviel verstärkt, als die ferneren verjüngt erscheinen, während sich im Lichtbilde dort eine Verjüngung und bier eine Verstarkung bemerkbar macht.

Dagegen harmonnen beide Bilder in zwei Punkten, einmal darin, dass sie größer werden, wenn das ganze Objekt der Spitze genähert wird, ferner darin, dass bei eben dieser Annäherung zugleich ihre ehnrakteristischen Unterschiede wachsen.«

Ueber den Einfluss der Verdünnung auf Schatten bemerkt Holtz:
«Schon bei geringer Verdünnung ließ es sich nicht verkennen, dass
die negative Fläche sehr wesentlich an Helligkeit verloren hatte. Bei
108 mm Quecksilberhöhe wurde dieselbe schon so lichtschwach, dass
die Umrisse des Schattens nur mit Mithe zu verfolgen waren. Hierzu

trug indessen eine doppelte Ursache bei. Erstens sonderten sich die einzelnen Lichtpunkte, wie bei sehr dicker Seidenlage, immer weiter von einander ab. Dann bildete sich am Scheibenrande ein bevorzugter Ausstrahlungspunkt, eine Art Büschel, welcher den größeren Theil der Entladung absorbirte. Bei 33 mm herrsehten neben letzterem nur noch wenig Glimmlichtpunkte vor. Bei 27 mm war alles dunkel mit Ausnahme jenes einzigen Punktes. Ganz anders die positive Fläche. Sie behielt bis zur Verdünnung bis auf 14 mm ihre volle Helligkeit bei, oder wurde gar, wie mir schien, innerhalb gewisser Grenzen heller, als sie bei gewöhnlichem Luftdrucke war. Bei 44 mm begann auch hier eine Abnahme des Lichtes, die nun schnell wuchs, so weit ich sie überbaupt verfolgen konnte. Hierbei stellte sich namentlich bei 10 mm, der außersten Grenze der noch erreichbaren Verdunnung, eine merkwurdige Erscheinung ein. Einzelne Lichtpunkte liefen, besonders zu Anfang der Elektrisirung, in großen schlangenformigen Curven auf der Fläche bin und her, was mich besonders interessirte, weil ich ähnliche Bewegungen bei der Elektrisirung gewisser Korper in isolirenden Flüssigkeiten gefunden hatte.

*Fast umgekehrt verhielt es sich mit dem Schatten. Auf negativer Flache blieb derselbe unverändert, so lange er überhaupt zu erkennen war, oder nahm wohl gar im Ganzen wie in seinen peripherischen Verstärkungen allmählich etwas zu. Auf positiver Fläche aber nahm er zusehends ah, sowohl im Ganzen als speciell bezüglich der eben gedachten Form. Bei gewisser Verdünnung präsentirte sich bei beiden Elektricitäten genau das umgekehrte Bild als in gewöhnlicher Luft. Bei 35 mm war die positive Fläche sehon ganz hell mit Ausnahme von vier peripherischen Stellen. Bei 27 mm schwanden auch diese, und die Fläche blieb, so weit ich es verfolgen konnte, auch ferner schattenfrei.

Righ i 1884 und 1882) konnte durch Anwendung lichtempfindlicher Platten die Schattenbilder von zwischen Spitze und Platte gehaltenen Körpern deutlich fixiren, und zwar entstanden zwei sich überdeckende Bilder, eines bedingt durch das von der glimmenden Spitze ausgestrahlte Licht, das andere bedingt durch das Glimmen an der Oberfläche der Platte selbst. Ersteres stellte den optischen, letzteres den elektrischen Schatten dar.

Da auch die Streifenentladung an der Kathode beginnt und von bier aus den Kraftlinien folgend, also strahlenartig gegen die Wände zu fortschreitet, mitssen die letzteren Schattenerscheinungen zwischenliegender Körper zeigen, falls sie durch den Entladungsprozess zum Leuchten gebracht werden. Dass letzteres wirklich stattfindet, ist zuerst von Hittorf (1869) erkannt worden.

Hittorf schreibt darüber:

Jeder feste oder flüssige Körper, er sei Isolator oder Leiter, welcher vor der Kathode sich befindet, hegrenzt das Glimmlicht, welches zwischen ibm und letzterer liegt; es findet keine Abbiegung aus der geraden Richtung statt. . . . Wir werden daher im Folgenden von den geradlinigen Bahnen oder den Strahlen des Glimmens sprechen und jeden Punkt der Kathode als Spitze eines Strahlenkegels annehmen.

Einen bekannten Apparat, welcher in Fig. 505 dargestellt ist und diese Erscheinung sehr schön zeigt, hat Grookes ersonnen. Die Ka-



Fig. 303.

thodenstrahlen fallen auf ein Kreuz von Aluminiumblech, welches gleichzeitig als Anode dient. In Folge dessen entsteht auf der phosphorescirenden Rückwand des Gefüßes ein Schatten des Kreuzes.

Fleming (1883 und 1886) zeigt, dass in dem Kohlebeschlag, welcher auf den Glaswänden der Glühlampen entsteht, zuweilen ein scharfer Schatten des Kohlefadens sich vorfindet. Es tritt dies immer ein, wenn die Lampe plötzlich stark, bis nahe zum Durchbrennen des Kohlefadens in Anspruch genommen wird.

Werden die Kathodenstrahlen durch einen Schirm mehr oder minder abgeschnitten, so bleibt dabei nach E. Wiedemann (1880) und Goldstein (1881) nichtsdestoweniger die Stromintensität die gleiche.

XI. Einfluss elektrisirter Körper.

Annaherung einer geriebenen Harz- oder Siegellackstange ist bei Glimmentladung von geringem, aber immerhin merklichem Einfluss.

Righi (1881 zeigte, dass, wenn ein Schatten erzeugender Körper selbst elektrisch gemacht wird, der Schatten entsprechend verzerrt erscheint, d. b. verbreitert, wenn die elektrisirten Lufttheilehen von dem Körper abgestoßen, verkleinert, wenn sie angezogen werden.

Anders verhalt es sich bei der Streifenentladung, wenigstens wenn dieselbe in verdünnten Gasen erfolgt.

Wie bereits Voller [1880] gezeigt hat, hewirkt Annäherung elektrischer Körper an die Entladungsrühren keine Ablenkung der Kathodeustrahlen, was sich übrigens dadurch erklären lässt, dass im Innern Scheidung der Elektricitäten eintritt, welche die Wirkung der außeren Krafte compensirt.

Hertz (1883) zeigte aber weiter, dass selbst dann, wenn man einen Kathodenstrahl zwischen zwei mit einer Potentialdifferenz von ca. 20 Daniell geladenen, im Rohr selbst angebrachten Platten durchleitet, keine Ablenkung eintritt. Selbst als bei noch höherer Ladung eine Bogenentladung zwischen den beiden Platten eintrat, erfolgte nur eine sehwache Ableukung an der Kathode, eine Erscheinung, welche schon früher von Goldstein (1876) beobachtet und "Deflexion der Kathodenstrahlen« genannt worden war. Goldstein selbst schreibt darüber"

An der negativen Elektrode befindet sich der Sitz einer Abstoßung, welche bewirkt, dass jeder in der Nahe der kathode vorbeistreichende Entladungsstrahl eine Ablenkung von der Kathode fort erhält. — Ich habe mich durch besonders angestellte Versuche direkt überzeugt, dass die betheiligten Strahlen bis nahe an die Kathode geradlinig ihren Weg verfolgen und dort fast plätzlich umgeknickt werden, so dass sie die Form von Hyperbelzweigen annehmen.

Die Erzeugung der auf Seite 283 beschriebenen Configurationen sicht in Zusammenbang mit der eben erwähnten Ablenkung an der Kathode, da auch die Strahlen von Elementen einer und derselben Kathode, wenn sie an andern Elementen derselben Oberfläche in geeigneter Lage vorbeigeben, dieser Ablenkung unterworfen sind.

Die durch weitere Erfahrungen festgestellte Thatsache, dass der Kathode eingeprägte Muster sich im grünen Phosphorescenzlichte markiren, folgt aus diesem Zusammenhange.

*Ich erwähne beispielsweise, dass der Kopf einer als Kathode benutzten Münze sich auf diese Weise im Phosphorescenzlichte auf der Glaswand porträtgetren abbilden lässt, selbst wenn letztere einige Centimeter entfernt ist. a

Hittorf 1883) stimmt Goldstein nicht ganz bei. "Bei der Wiederbelung und Modificirung der wichtigsten seiner Versuche finde ich aber, dass die Strahlen außen in der Nähe der andern Kathode endigen; nur diejenigen, welche in großerem Abstand bleiben, werden abgelenkt und setzen ihren Weg fort."

Später fand Goldstein selbst eine Ausnahme bei den von ihm entdeckten Kanalstrahlen Seite 284, welche der Deflexion überhaupt nicht unterworfen sind, sondern unabgelenkt an einer zweiten Kathode oder an Theilen der eigenen Kathode vorübergehen.

Goldstein bemerkt noch weiter-

«Zum Schluss deute ich kurz die merkwürdige Wirkung an, welche zwei einander zugekehrte Flächenelemente einer oder verschiedener Kathoden selbst aus Entfernungen von einigen Centimetern noch auf einander ausüben. Die Helligkeit des Lichtes wird auf den einander zugekehrten Seiten z. B. von ebenen Blechen, außerordentlich verstärkt --trotzdem die einander zugekehrten Seiten Ströme von entgegengesetzter Richtung aussenden —, auf den von einander abgewandten Flächen wird die Helligkeit vermindert.

»Sehr frappant ist auch die starke Verengung, welche die zweite Schicht des Kathodenlichts an den einander zugekehrten Flächen erleidet. Die vorstehende Beobachtung kann unter Anderm benutzt werden, Kathodenlicht von außerordentlich starker, für Spektralbeobachtungen werthvoller Helligkeit zu erzeugen, indem man eine niedrige, etwa 3,4 cm weite Blechröhre als Kathode benutzt. «

Verwendet man Elektroden mit zwei oder mehr Spitzen, so geht die Entladung nur von einer der Spitzen aus, zuweilen alternirend von der einen oder anderen. Ueberzieht das negative Glimmlicht bei größeren Verdunnungen die ganze Elektrode, so erscheint es in dem einspringenden Winkel mit doppelter Intensität, das positive bleibt dagegen im einspringenden Winkel aus.

Werden nach Crookes, zwei gegen einander convergirende Kathodenstrahlenbundel durch ein Diaphragma mit zwei Oeffnungen isolirt, so



Fig. 306.

werden sie weniger convergent, stoßen sich also gegenseitig ab (Fig. 506), indess nur bei intensiver Entladung und sehr geringem Winkel. Bei großerem Winkel tritt Durchkreuzung ein. 'E. Wiedemann 1883.)

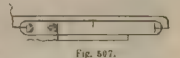
Zwei Bundel Kanalstrahlen (vergl. S. 384) dagegen können nach Goldstein einander durchkreuzen, ohne sich abzulenken oder zu einem einzigen Bündel zu vereinigen.

Werden mehrere Elektroden an verschiedenen Stellen des Gefäßes eingesetzt, so erscheint die Entladung zwischen zwei benachbarten, zuweilen alternirend zwischen verschiedenen Paaren.

2. B. hei der Anordnung Fig. 307 bald rechts, bald links. Als Elektroden dienten dabei seitlich eingesetzte Ringe.

Warren de la Rue und H. Müller (1883) versahen ein kreuzformiges Rohr an den Enden mit Elektroden und brachten je zwei gegenüberstehende mit den Polen einer Batterie in Verbindung, so dass zu erwarten war, dass sich die Ströme der beiden Batterien durchkreuzen

würden. Thatsächlich drängte der eine Strom den andern an der Kreuzungsstelle zur Seite und bei größeren Stromintensitäten trat überhaupt keine Kreuzung ein, sondern die Lichtströme bogen am Kreu-



zungspunkt nach entgegengesetzten Richtungen jeder zur nächsten entgegengesetzten Elektrode rechtwinklig ab. so dass nicht zwei getrennte Stromkreise entstanden, sondern ein einziger, indem nun der Strom binter einander beide Batterien durchfloss.

Man kann die Deflexion der Kathodeustrahlen und die übrigen Erscheinungen einigermaßen erklären, wenn man das Fortschreiten der Entladung in der Gasschicht in Betracht zicht.

Durch die Entladung wird gewissermaßen die auf der Oberstäche der Elektrode angehäuste Elektrieität im Raume den Krastlinien entsprechend wie eine elektrische Fläche fortgeschoben. Dabei ist wohl zu berücksichtigen, dass sich während des Fortschreitens der Verlauf der Krastlinien genau in gleichem Schritte ändert.

Zwei isoliete Glimmstrahlenbundel wurden ein System von Kraftlinien erzeugen, welches nothwendigerweise ein Auseinanderweichen bedingt, falls überhaupt die Glimmstrahlen durchaus gleichzeitig voranschreiten. Nach den Beobachtungen über Glimmlichtstrahlen bei Elektroden mit einspringendem Winkel scheint dies im Allgemeinen nicht
der Fall, sondern die Entladung geht zunächst von einem
Punkte aus und verbreitet sich erst von hier aus auf die
übrigen Theile der Kathodenfläche.

Durch diese Annahme wurde sich auch erklüren, dass in einspringenden Winkeln die Entladung heller erscheint, indem hier mehrere zeitlich verschiedene Lichterscheinungen zusammentreffen.

Insofern der Unterschied zwischen Streifen- und Büschelentladung darauf heruht, dass im ersten Falle das Entladungsgefäß die Rolle einer positiv, im anderen die einer negativ geladenen Vacuumflasche spielt, so muss sich eine Aenderung ergeben, falls wir die Bindung der Elektrieität durch ableitende Berührung des Gefäßes verstärken. Den thatsächlichen Erfolg zeigen die Figuren 508 und 509 Seite 316; einem Drucke von 6 mm entsprechend, erstere Streifenentladung, letztere Büschelentladung darstellend.

Die Ableitung wurde bewirkt durch ein aufgelegtes Stanniolblätt-

chen, welches durch einen in den Figuren sichtbaren Draht mit der Erde in Verbindung stand.

Als besonders lehrreiche hierher gehörige Beispiele möchte ich die zahlreichen Experimente von William Spottiswoode und Fletcher





Fig. 508.

Fig. 509.

Moulton*) erwähnen. Dieselhen eingehend bier zu besprechen, erscheint nicht angemessen.

Anstatt einer Anziehung des positiven Lichtes et zeigt sich bei verminderten Drucken zuweilen Abstoßung et Man erklärt sie durch das Auftreten der sekundären Kathodenstrablen, welche der positiven Entladung einen Widerstand entgegensetzen, d. b. sich durch einen dunkeln Trennungsraum davon scheiden.

Goldstein (1876) beobachtete nämlich, adass die vom Leiter bertührte (bez. ihm nächste) Stelle der Gefäßwand an ihrer Innenseite sich vollkommen wie eine Kathode verhält, und dementsprechend Licht aussendet, das mit allen für das Kathodenlicht bekannten Eigenschaften ausgestattet ist.«

Werden zwei gegenüberstehende Stellen eines Eutladungsrohres berührt, so heben sich die sekundären Kathodenstrahlen nach den Beobachtungen von Moulton und Spottiswoode auf, es entsteht kein Phosphorescenzlicht.

*Lüsst man dagegen nach Goldstein, 1876; das Kathodenlicht die Schichten transversal, d. h. senkrecht zur Fortpflanzungsrichtung des Stromes an der betreffenden Stelle, durchsetzen, so wird die Vertheilung der Strahlen in merkwürdiger Weise geändert.

Anstatt, wie ohne Vorhandensein der Schichten, an der Glaswand eine bestimmte Fläche continuirlich und mehr oder weniger gleichformig

^{*} Phil. Trans. 1, 465, 1879 und 2, 361, 1880,

^{**} Riess Pogg. Ann. 104, 324, 1858, Reitlinger u. v. Urbanitzky. Wien. Sitzh. 72, 2) 685, 1876

^{***} G. Wiedemann Pogg. Ann. 158, 69, 4876; Reitlinger u. v. Urbanitzky l. c. und Maulton u. Spattiswoode Proc. Roy. Soc. 29, 21, 4879. Phil. Trans. 1, 364, 4879, 2, 465, 4880 und Hittorf Wied. Ann. 7, 366, 4879.

mit gritnem Schimmer zu bedecken, zeigte sich das grüne Licht jetzt in einer Reibe feiner, sehr heller Streisen concentrirt, deren Richtung senkrecht ist zur Richtung der Entladung. . . .

» Erzeugt man durch besondere Vorrichtungen Kathodenlicht, das inmitten einer Schichtsaule von einem festen Kürper seinen Ursprung nimmt, während die Strahlen desselben sich nach den Wänden der Röhre ausbreiten, so bildet sich an der Wand unter dem Einfluss der negativen Strahlen, anstatt einer gleichmäßig erleuchteten continuirlichen Fläche, ein System prachtvoller grüner feiner Ringe, die senkrecht zur Entladungsrichtung der Schichten in ganz denselben Zwischenräumen auf einander folgen, wie die Schichten, und folls diese die bekannte bürfende Bewegung zeigen, in ganz denselben Tempo an der Glaswand auf und nieder oseilliren. Jeder einzelnen Schicht entspricht ein einzelner solcher Ring*...*

Wied hei Versuchen in evacuirten Gesäßen auf der Außenseite eine kleine Belegung angebracht, die mit der einen oder anderen Elektrode in Verbindung steht, so treten Modifikationen der Lichterscheinungen ein, abnüch wie die in Fig. 508 und 509 dargestellten.

»Die Ablenkung ist im Allgemeinen derart wie bei Ableitung zur Erde, und zwar stärker, wenn durch die Eigenelektrisirung der Belegung die Bindung der Elektricität (das Gefäß als Vacuumflasche betrachtet) begünstigt wird, schwächer im umgekehrten Falle «

Wird einem Funken in freier Luft seitlich eine Spitze genähert, so geht der negative Stiel direkt gegen die Spitze, während die Hauptentladung in diesen Stiel einmundet, sodass eine Einbiegung gegen die Spitze zu entsteht Fig. 510). Auch die Funkenstiele der positiven Elektrode zeigen zuweilen Fig. 510.

Right (1881) beobachtete, dass, wenn zwischen einer Kugel und einer Platte Funken übergehen und eine zweite kugelförmige Elektrode, welche mit der ersten in Verbindung steht, dem Funken genähert wird, von ihr ein Funke nicht direkt zur Platte, sondern auf den anderen Funken überschlägt.

XII. Einfluss magnetischer Körper.

Eigene Versuche, welche ich nach dieser Richtung unternahm, ergaben Folgendes: Wird ein Gefaß, wie das in den Figg. 511 oben S. 318) gezeichnete, dessen Boden aus einer Kupferplatte besteht, auf die Pote

Diese Schatten der positiven Schichtung haben auch Spottiswoode und Moulton Proc. Roy. Soc. Lond. 82, 385, 4861 beobachtet.

eines Ruhmkorffschen Elektromagneten aufgesetzt und die Entladung bei verschiedenen Gasdichten untersucht, so erfolgt bei Drucken über 20 mm keine merkliche Ablenkung. Dann beginnt sich der Lichtstreif nach einer Seite zu krümmen, wobei die Stelle, an der sich positives und negatives Büschellicht zusammensetzen, am meisten abgeleukt



Fig. 541.

erscheint. Gleichzeitig tritt eine seitliche Contraktion der Lichtmasse ein, und bei großer Verdünnung (1 mm: erscheint die Entladung als papierdünne, von zwei Bogenlinien begrenzte Lichtflache, wie dies Fig. 541 links oben zeigt.

Werden die Pole gewechseit, sodass die Spitze negativ, die Platte positiv ist, so geht das positive Buschellicht von sammtlichen Punkten eines Halbkreises aus und bildet ein Gewölbe, dessen vertikale Grenzfläche das in die

Richtung der magnetischen Kraftlinien gelagerte negative Glimmlicht bildet Fig. 541, rechts oben. Speziell gilt diese Regel für die Streifenentladung. "Fig. 541 rechts unten zeigt den Glimmlichtbogen für ein kugelformiges Gefäß Anode oben, unsichtbar.]

Im Falle der Glimmentladung erstreckt sich der Glimmlichtbogen nicht bis zur Platte, sondern nur auf geringe Entfernung von der Kathode, während sich das Gewölbe von Büschellicht zu einem Streifen zusammenzieht, dessen Ebene auf der Fläche des Glimmlichtbogens senkrecht steht. Die Figur 511 links unten zeigt diese Erscheinung perspektivisch) für ein kugelformiges Gefaß (Anode oben am höchsten Punkte)

Buschelentladung verhalt sich ähnlich wie Streifenentladung, nur ist wie bei der Glimmentladung ein Bogen Büschellichtes bevorzugt.

Die Funkenentladung erleidet entweder keine Ablenkung oder folgt der Umgrenzung des Büschellichtgewölbes, und zwar vom Ende der Kathode ausgehend, zunächst längs der inneren Begrenzung des Glimmlichtbogens, dann längs der außeren Grenze der Basis des Gewölbes fortschreitend.

Nach den bekannten Untersuchungen Plücker's erfolgt die Ablenkung des Büschellichtes ähnlich wie diejenige eines biegsamen Strom-Jeiters, die des negativen Glimmlichtes nach Art eines paramagnetischen Pulvers.

Schon Hittorf (1869 erkannte indess, dass die Wirkung auf das negative Glimmlicht etwas complicittor ist.

Fallt nämlich die Richtung eines kathodenstrables an einer Stelle mit einer magnetischen Kraftlinie zusammen, so verläuft er von bier an nberbaupt in dieser magnetischen Curve. Ist solche Coincidenz indess nicht vorhanden, so nimmt er Spiral- oder Ringform an, ähnlich wie ein an einem Ende befestigter, am andern freier, biegsamer Stromleiter*.

Goldstein 1876 und 1886 schreibt:

Ich habe gefunden, dass dieses positive Licht sich unter dem Einflusse des Magneten ganz ebenso verhält wie das negative; es ist sogar eine geringere magnetische Kraft erforderlich, um das positive Licht in die magnetischen Curven überzusüberen.

Die wesentliche Bedingung für die Beobachtung ist, den Entladungsgefaßen eine Gestalt und Lage in Bezug auf den Magneten zu geben, bei welcher die die innere Röhrenwand berührenden magnetischen Kraftlinien stärker gekrümmt sind, als die Wandung des Gefäßes in der Durchschnittslinie mit der Ebene der betreffenden magnetischen Curve, oder wobei die Curven des magnetisirten Lichts überhaupt in den freien Raum des Gefäßes fallen können.

Nur die unmittelbare Umgebung der Anade scheint unter dem Einfluss des Magneten noch durch eine eigenthümliche Erscheinung ausgezeichnet zu sein. Während der Magnet an der Kathode zur Bildung der von Plücker entdeckten axial gelagerten Fläche Anlass giebt, ruft er in sehr stark verdünntem Gase an der äquatorial gestellten Anode eine äquatorial gerichtete Fläche hervor. Für eine Elektrode der gewöhnlichen Form ist sie von ovalem Umrisse und besteht aus drei Theilen einem nahe elliptischen, absolut lichtlosen, die Elektrode unmittelbar umgebenden Raum und aus zwei nach außen diesen umschließenden, in einander gelägerten, schraubenförmig zierlich gewundenen Lichteurven.

Bei axialer Lage der Anode zeigt dieselbe sich von einem Lichtcylinder umhüllt, den ebenfalls ein dunkler Raum von der metallischen Oberßsche trennt.

Die Form, welche das elektrische Licht der gesammten Entladung unter dem Einflusse des Magneten annimmt, erscheint abhängig von der Menge der auf einmal übergehenden Elektricität. . . .

An den Kanalstrahlen konnte ich selbst mittelst des größten (von sechs Bunsen gespeisten) Elektromagneten des hiesigen physikalischen Instituts nicht die geringste wahrnehmbare Richtungsänderung oder Deformation hervorbringen.«

Auch Lamprecht (1886) weist nach, dass Plücker's Ansicht über das magnetische Verhalten von Entladungen nicht zutreffend sein kann.

Vermuthlich beruht die Ablenkung der Entladung durch magnetische Kräfte auf Ablenkung der positiv elektrisirten Luft, welche den

^{*} Hittorf Pogg. Ann. 136, 243 (869), Stokes Proc. Roy. Soc. 4876; Phil. Mag. 3, 2, 389, 4876. Siehe im Lebrigen die Literatur in G. Wiedelmann, Elektricität, 4, (t) p. 552 u. ff.

elektrodynamischen Gesetzen folgt bis zur magnetischen Kraftlinie durch die Kathode, da hier die Distanz von der Kathode die geringste ist. Die Ablenkung der negativ elektrisirten Luft kommt nicht in Betracht, da hei den Verdünnungen, bei welchen Ablenkung durch magnetische Kräfte möglich ist, gewöhnlich nur Streifenentladung auftritt. Gelingt es Büschelentladung zu erhalten, so beobachtet man eine analoge (paramagnetische) Ablenkung des positiven Glimmlichts.

Dass bei höheren Gasdichten die Ablenkung verschwindet, wurde sich durch die verminderte Weglänge der Moleküle erklären lassen.

Braun (1878) wies indess nach, dass eine den Strom leitende Flamme von einem Magneten nicht beeinflusst wird. Wenn man also diese Leitung als convektive auffasst, so erscheint es unwahrscheinlich, dass eine Einwirkung auf die elektrisirte Luft stattfindet.

Boltzmann (1887) findet ebenso wie auch Hortz (1883', eine Analogie zwischen der Wirkung des Magnetismus auf Gasentladungen und dem Hall'schen Phänomen.

»Würde man also diese Wirkung mit dem von Hall 1880) entdeckten Phänomen vergleichen, so würde sich die Luft wie Wismuth oder Gold verhalten.«

XIII. Einfluss der Natur des Gasce.

Ueber die Ausdehnung der Glimmentladung durch Anwendung verschiedenartiger Gase liegen nur wenige Beobachtungen vor.

Röntgen hat durch Bestimmung der Ausdehnung der Kundt'schen Staubfigur indirekt einige Messungen ausgeführt.

Die Buschel sind in Wasserstoff relativ lang, in Sauerstoff kurz, in Leuchtgas und Chlorwasserstoff überhaupt schwer zu erhalten u. s. w.

W. Holtz bemerkt über den Einfluss von Leuchtgas:

Allalt man die Oeffnung eines Gasschlauches unter eine der gewöhnlichen Elektroden (der Inßuenzmaschine, während die andere abgeleitet ist, so pragt sich schon bei Tage in der Veranderung des Tones,
welchen der einseitige Büschel erzeugt, der Einßuss des Gasslusses aus.
Der Ton des positiven Büschels wird durch den Gassluss erhöht, während
sich umgekehrt derjenige des negativen vertieft. Der Gassluss begünstigt
also die Ausströmung der positiven und hemmt diejenige der negativen
Elektricität. Da derjenige Büschel aber, welcher seltener entsteht, mit
größerer Intensität erfolgen und dem entsprechend in größerer Länge
erscheinen muss, so lässt sich hieraus schon schließen, dass der positive
Büschel eine Verkürzung, der negative eine Verlängerung erfahren wird....

»Man ersetze die linke Entladungsstange durch eine einfache Messingröhre, an deren äußerem Ende der Gasschlauch befestigt wird. Auf das innere Ende kann eine Kugel geschoben werden, welche eine feine, etwa I mm weite Oeffnung hat. Statt der Kugel aber kann man auch einen Blechstreisen hineinschieben, welcher außerlich zugespitzt oder noch besser mit einer Nadel ausgerüstet ist. Der Kugel oder der Nadelspitze, als der einen Elektrode, stellt man am hesten eine größere Kugel oder eine Hohlscheibe gegenüber.

» Wählen wir zunächst die Nadelspitze und schließen den Gasfluss ab, so wird sich bei positiver Ausstrahlung für gewöhnlich ein feiner schlanker Büschel repräsentiren, der sich sofort verkurzt, seinen Stiel verliert und tellerartig wird, wenn wir Gas zufließen lassen. Weniger charakteristisch fullt bei Anwendung einer Nadel das Verhalten des negativen Büschels aus. Anders bei Anwendung der Kugel. Hier ist



ber Ganabathluse



bei Gaszuffuse Fig. 513,

Fig. 51%.

der negative Büschel gerade derjenige, welcher sich am meisten modificirt. Bei Gasabschluss ist es ein kleiner kaum 8 mm langer Kegel, bei Gaszufluss ein schlanker Büschel mit deutlich ausgeprägtem Stiel.... Fig. 512 und 513.)

»Machen wir die Kugel zur positiven Elektrode, so können wir leicht durch Vergrösserung oder Verkleinerung des Abstandes beider Elektroden bewirken, dass an jener keine Büschel-, sondern eine Glammlichtbildung erfolgt. Lassen wir nun das Gas fließen, so tritt sofort die Büschelbildung wieder ein, und sie wird nie, wie wir auch die Elektroden stellen, durch ein Glimmen unterbrochen werden. Wir beobachten ferner, dass der Stiel des positiven Büschels niemals dem Centrum der vorderen kugelfläche, sondern einer mehr seitlichen Stelle entspringt, weil die Elektricität der rotirenden Scheibe eine starke Abstoßung auf denselben ubt. Lassen wir aber das Gas fließen, so überwiegt der begünstigende Linfluss desselben jene Abstoßung so sehr, dass der Stiel des Büschels genau der centralen Oelfnung zu entspringen scheint.«

Bei Streifenentladung wurde ebenfalls nachgewiesen, dass der Grenzwerth des Potentialgefälles verschieden ist nach der Natur des Lob mann, Molekularphyrik. 21

Mediums, 2. B. größer für Gas als Luft, größer für diebte als dünne Luft, größer für Sauerstoff als Wasserstoff.").

Auch auf die Ausbildung der Schichtung scheint die Natur des Gases, vielleicht indirekt durch Aenderung der Entladungsintensität von Einfluss zu sein.

Die ersten Beobachtungen darüber machte Abria (4843). Grove (4852) beobachtete die Schichtung in phosphordampfhaltiger Luft, Quet (1852) bei Anwesenheit von Terpentinöl-, Chlorzinn-, Alkohol- oder Holzgeistdampf.

Faye (1864) untersuchte die Entladung des Induktoriums im Dampf von Natrium, Zink, Antimon, Quecksilber, Cadmium, Arsen und Schwefel. Sie zeigte sich im Allgemeinen schön geschiebtet und mit der dem Gase entsprechenden Farbe.

Schuster (1881) hatte gefunden, dass die elektrische Entladung in Quecksilberdampf ohne Glimmlicht, dunkeln Raum und Schichtung geschieht**). Stenger vermuthet, dass dies für Metalldampfe allgemein gelte und dass hierdurch auch die Abwesenheit des Glimmlichtes bei der Bogenentladung bedingt sei. Selbst bei 3 cm langem Bogen füllte stets eine ungesehichtete zusammenhangende Lichtmasse den Raum zwischen beiden Elektroden aus.

II. Hertz (1883) isolirte ein Bündel Kathodenstrahlen in der Weise, dass er die Kathode innerhalb eines als Anode dienenden Metallgefaßes anbrachte, dessen Oeffnung durch ein sehr feinmaschiges Drahtnetz verschlossen war. Das durch die Maschen des Drahtnetzes austretende Bündel Kathodenstrahlen pflanzte sich axial in einem Glasgefaße (Rohr) fort und erregte auf der entgegenstehenden Wand Phosphorescenz.

Es befand sich aun in dem Rohr an dem phosphorescirenden Ende ein Quecksilbertropfen. Wurde durch das Erhitzen des Rohres an dieser Stelle das Quecksilber verdampft und dadurch ein Gas von größerer Dichte daselbst erzeugt, so füllte sich das Ende des Rohres mit rosaweißem Licht, welches das Quecksilberspectrum zeigte. Die grüne Phosphorescenz des Glases orblasste dabei und hörte ganz auf, wenn die durchstrahlte Schicht von Quecksilberdampf eine gewisse Dicke erreichte. Wurde durch den Magnet den Kathodenstrahlen ein Weg gewiesen, bei welchem sie nicht den Dampf zu durchsetzen hatten, so börte der tetztere auf zu leuchten und es erschien dafür die Stelle der seitlichen Glaswand, auf welche nun die Strahlen fielen, in grünem Phosphorescenzlicht.

G. Wiedemann und R Ruhlmann, Ber. d. k. Sächs, Ges. d. Wiss 1874,
 Oct., und Rantgen, Gott. Nachr. p. 390, 1878.

^{**} Vergl. auch S. 308.

Vermutblich beruht diese Erscheinung zum Theil auf dem Verlust der Phosphorescenzschigkeit der Glaswand in Folge der Erhitzung.

Warburg 1887) kommt zu dem Schlusse:

Es scheint nach den gemachten Erfahrungen gestattet, die Frage aufzuwerfen, oh das große Kathodengefälle in einem absolut reinen Gase überhaupt vorhanden ist? Auf diese Frage führt die Thatsache, dass das Kathodengefälle in Stickstoff, je nachdem derselbe durch diese oder jene fremde Beimengungen verunreinigt ist, um 50 Procent seines Werthes variiren kann und die Bemerkung, dass bei allen bis jetzt über das Kathodengefälle gemachten Beobachtungen die verwandten Gase nicht chemisch rein waren, wie aus den angebbaren Quellen der Verunreinigung und aus der spektroskopischen Beobachtung hervorgeht.

•Es hat sich weiter das Kathodengefälle in Wasserstoff hei allen untersuchten Kathoden um so kleiner ergeben, je reiner das angewandte Gas war, und je mehr die Elektroden von fremden occludirten Gasen befreit wurden. Für Magnesium und Aluminium wurde so das Kathodengefälle bezüglich auf 170 und 190 Volts hinabgedrückt und es wurden bei verschiedenen Drahtstücken und verschiedenen Füllungen durch fortgesetzte Reinigung des Gases immer Werthe erhalten, welche den genannten nahe lagen.

*Es scheint nun sehr fraglich, ob diese Werthe sich denen nähern, welche reinem Wasserstoff zukommen. Stickstoff, in einem Glassohr ohne Trockenmittel aufbewahrt, nimmt von den Glaswänden Wasserdampf auf und durch diese Quelle der Verunreinigung wird das Kathodengestille nach einigen Tagen auf einen Monate hindurch constant bleibenden Werth gebracht, welcher schwach seuchtem Stickstoff entspricht und bei verschiedenen Elektroden desselben Materials und in verschiedenen Röhren sehr nahe gleich gefunden wird.«

Funkenentladung. — Nach Warren de la Rue und H. Müller sind die Entladungsfunken einer großen galvanischen Batterie der Reihe nach großer in Kohlensäure, Sauerstoff, Luft, Stickstoff und Wasserstoff.

Lässt man nach Hempel Untersalpetersäure (Stickoxyd) zwischen den Conduktoren einer Elektrisirmaschine, zwischen welchen Funken überschlagen, außteigen, so hören die Entladungen alsbald auf, sie treten von Neuem ein, sobald die Untersalpetersäuredampfe wieder entfernt werden.

Geht der Funke bei mikroskopischer Elektrodendistanz in Kohlensäure über, so erscheint die Funkenbahn in der Mitte verhältnismäßig dunkel, nur an den Elektrode



haltnismäßig dunkel, nur an den Elektroden zeigen sich unregelmäßig gebogene spitz zulaufende Funkenstumpfe Fig. 514).

Der Lichthogen wird in Metalldampfen bedeutend länger, somit auch

dann, wenn die leichter zu verdampfende Elektrode Anode ist und sich über der Kathode befindet, also heißer wird. So entsteht leicht ein langer Bogen zwischen einer positiven Elektrode von Silber und einer negativen von Kohle, indess nicht umgekehrt.

Wird nach Luggin (1887) als positive Elektrode ein Kohlenstift, als negative eine rotirende Kohlenscheibe verwendet, so erlischt der Lichtbogen schon bei stärkeren Strömen, als bei umgekehrter Zuleitung der Elektricität. Da nun der Bogen nur durch die heiße Elektrode, also die stiftformige, unterhalten werden kann, so ist daraus zu schließen, dass derselbe von der negativen Elektrode seinen Ausgang nimmt.

XIV. Einfluss der Temperatur.

Bereits Paye (4860) hatte gefunden, dass in der Nähe eines als Elektrode dienenden glübenden Platinblechs ein dunkler Raum entsteht.

Wesendonck (1887) erzeugte die Büschelentladungen an einer durch einen galvanischen Strom im Glüben erhaltenen Oese aus Platindraht. Ich entnehme seiner Abhandlung die folgende Stelle:

Lässt man nun, wenn sich ein schöner Buschel an der Platinose als Anode ausgebildet, nuf die früher angegebene Weise*) das Platin erglühen, so ändert sich sofort die Lichterscheinung in recht auffallender Weise. Der Stiel wird länger, das ganze Büschel zieht sich von den Seiten her stack zusammen, indem die Divergenz der Verzweigungen erheblich abnimmt. Oft theilt sich dabei der Buschel in mehrere Theile, indem nunmehr die Entladung von verschiedenen Stellen des beißen Drahtes ausgeht, und nicht von einer einzigen, wie beim kalten Drahte. 1st bei letzterem schon ein mehrstieliger Büschel vorhanden, so verstarken sich die Nebenstiele beim Glüben, auch treten wohl neue binzu. Die Länge der gesammten Erscheinung nimmt dabei aber keineswegs ab, wohl aber ist die Funkenbildung sehr erschwert. Fast immer treten Funken, nur bei viel kleinerem Abstande, als bei kaltem Drahte auf. Ist die Platinöse mit negativer Elektricität geladen, so bleibt der kleine Lichtpinsel bestehen; aber vor ihm bemerkt man einen röthlich gelben, etwa 1 em langon Strahl, der nur schwache Divergenz zeigt, und in den hei weitem meisten Fällen erscheint wieder die Funkenlänge durch das Gluben ceteris paribus reducirt.«

Achnliche Beobachtungen, welche bereits auf Seite 239 erwähnt wurden, batte schon früher Hittorf bei Streifenentladung gemacht. Ich selbst hatte ebenfalls mehrfach Gelegenheit, das Erblassen des Lichtes in der Nähe glübender Elektroden zu beobachten.

Hittorf 1883 konnte dadurch, dass er eine Elektrode stark erhitzte, halbe Funken erhalten, d. h. Entladungen, die an der kalten

^{*} Mittelst einer isolirten galvanischen Batterie.

Etektrode das Aussehen von Funken hatten, an der heißen dagegen völlig lichtlos, convektiv verliefen, analog wie man in leitenden Flüssigkeiten Funken erhalten kann, die büschelartig in der Flüssigkeit enden, woselbst dann die Entladung in elektrolytische Leitung übergeht.

Nach Rerwig (1876) gehen bei der Funkenentladung größere Elektricitatsmengen über, wenn die negative, als wenn die positive Elektrode glübt, in beiden Fallen aber erscheint dieselbe größer als ohne Erwarmung.

Charles Cross und Shepard 1886) fanden die elektromotorische Gegenkraft des Lichtbogens — 39 Volts bei ruhigem Brennen. Wurde die Temperatur der positiven Kohle durch Einschließen in einen feuerfesten Thonmantel und durch Anbringen eines die Luftströmungen abhaltenden Schirmes an der Kathode gesteigert, so wuchs die Gegenkraft auf 16,9 Volts. Wurde umgekehrt die obere positive Kohle durch einen von Wasser durchflossenen Hohleylinder aus Messing gekühlt, so sank die Kraft auf 3,6 Volts.

Wahrend für einen ruhig brennenden Bogen die Gegenkraft 39 Volts hetrug, wurde sie beim zischenden nur = 45 Volts gefunden. Die Zahlen wurden übrigens nicht durch direkte Messung erhalten, sondern aus dem Widerstande berechnet unter der Annahme, dass in der Formel r=a+bl a einer elektromotorischen Kraft entspreche.

Durch eingehende Versuche zeigt auch Lecher (1888), dass die sogenannte elektromotorische Gegenkraft des Lichthogens mit steigender Temperatur der Elektroden zunimmt. Dickere Elektroden, welche sich weniger stark erwärmen, zeigen deshalb ein kleineres a.

XV. Einfluss von Strömungen im Gase.

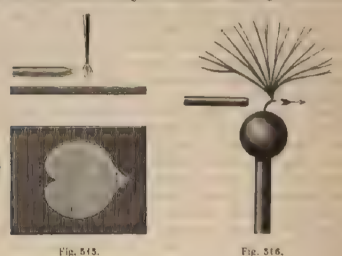
Wird senkrecht auf die Bahn der Entladung ein Luftstrom gerichtet, so erfolgt meist eine partielle Ablenkung derselben. Diese Ablenkungen zeigen mit den magnetischen insofern eine Aehnlichkeit, als die Funkenentladung ontweder gar nicht abgelenkt wird oder der Bahn einer mit ihr alternirenden anderen Entladungsart folgt.

In Kurze lässt sich dieses Verhalten der Elektricität gegen Strömungen wohl in folgender Weise zusammenlassen:

»Bewegung der Luft wirkt derart, als ob die Entladung nicht direkt zwischen den Elektroden erfolgte, sondern zwischen diesen und Luftschichten, die durch die Strömung fortgeführt werden.

Die Glimmentladung soll nach Faraday durch Blasen befördert werden. Diese Beobachtung stimmt nicht gut mit den meinen überein, welchen zufolge die Glimmentladung gerade die für Luftströmungen unempfindlichste ist. Man beobachtet allerdings ein theilweises Erlöschen des Glimmlichtes, wenn man demselben entgegenbläst, eine vollständige Entwickelung, wenn der Luftstrom von der entgegengesetzten Seite ausgeht, allein dieses Erlöschen ist nichts anderes, als der hereits auf Seite 309 erwahnte Schatten des blasenden Instrumentes, der ebenso zu Stande kommt, wenn der Luftstrom ganz unterbrochen wird.

Befestigt man senkrecht über einer mit Lycopodium bestreuten Metallplatte eine isolirte Spitze und erzeugt zwischen derselben und der Platte durch ein geeignetes Gebläse einen horizontalen Luftstrom, so erscheint die beim Berühren der Spitze mit dem Knopf einer Leydener Flasche auf der Platte erzeugte Kundt'sche Staubligur in der Mitte in



der Richtung des Luftstromes beträchtlich abgelenkt, also nicht mehr kreisrund, sondern herzförmig verzerrt (Fig. 515).

Büschelentladung. — Blast man an verschiedenen Stellen senkrecht zur Axe des Büschels, so wird diejenige, wo Aeste und Stiel zusammentreffen, am meisten abgelenkt Fig. 516). Vermuthlich ist sie die heißeste, denn die Ablenkung der Entladung durch Luftstrome beruht, wie aus den bekannten Experimenten über Induktionsfunken hervorgeht, darauf, dass die Entladung am leichtesten durch die in Folge der vorhergebenden Entladung erwärmte, nun aber etwas verschobene Luftmasse hindurchgeht.

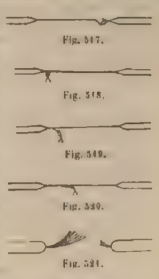
An einer sehr spitzen Anode schrumpft der positive Büschel auf eine kleine Lichtfahne zusammen. Diese kleine Lichtfahne ist gegen Blasen so empfindlich, dass sie sich schon beim leisesten Luftzug dreht. Ueberhaupt ist der Einfluss eines Luftstroms auf einen Büschel um so größer, je kleiner seine Dimensionen sind.

Die Streisenentladung wird durch Blasen namentlich bei geringer

Elektrodendistanz ziemlich leicht abgelenkt, ja selbst die gleichzeitige d. h. rasch damit alternirende) Ausbildung eines negativen Lichtpinsels vermag durch den hervorgebrachten elektrischen Wind die Streifenentladung zur Seite zu treiben [Fig. 517], ebenso ein Lichtpinsel, welcher sich auf einer seitlich genüherten Spitze ausbildet. Ist diese Spitze

näher bei der negativen Elektrode, so verzweigt sich die Entladung (Fig. 518—520), wobei der Zweig um so mehr gegen die Hauptbahn geneigt ist, je weiter man die Spitze von der negativen Elektrode entfernt. Die Vereinigungsstelle war häufig etwas heller, doch schien der Zweig vom Hauptstreifen durch eine etwas dunklere Schicht getrennt zu sein.

Blast man seitlich gegen die Funkenentladung, so wird sie ebenso wie die Streifen- und Büschelentladung abgelenkt, indess weit weniger stark. Die Ablenkung ist ferner an den einzelnen Theilen des Funkens verschieden groß, nämlich um so heträchtlicher, je näher sich dieselbe bei der positiven Elektrode betindet, dagegen



wird der kurze von dieser ausgehende Stiel nicht abgelenkt.

Durch einen Leuchtgasstrom wird die Ausbiegung beträchtlich großer, ebenso wie auch beim Büschel. Trifft aber der Leuchtgasstrom den Funken an der Stelle, wo die negative Intermittenz entstehen würde, so wird derselbe dort ganz unterbrochen und besteht nun aus zwei getrennten Theilen, einem größern an der positiven und einem kleinern an der negativen Elektrode (Taf. VI Fig. a α , β , γ . Selbstverständlich zeigt der durch das Leuchtgas schlagende Theil des Funkens eine andere Färbung, entweder grünlich oder röthlich.

Lässt man seitlich einen Gasstrom gegen einen in Leuchtgas übergehenden Funken eintreten, so wird derselbe abgelenkt und bricht da auseinander, wo sich seine beiden Theile vereinigen Fig. 324).

XVI. Chemische Wirkungen der Entladung.

Dass bei zusammengesetzten Gasen durch die Entladung eine Zersetzung eintritt, ist wenigstens für die Funkenentladung, wo man die Erscheinung als Dissociation in Folge der hohen Temperatur betrachtete, längst bekannt. Ich habe versucht, dieselbe auch bei anderen Entladungsarten nachzuweisen und zwar hauptsüchlich bei gesättigten Dampfen, da hier eine Trennung der (gasförmigen) Zersetzungsprodukte von

den Dämpsen unschwer zu ermöglichen ist. Es ergab sich in der That dass die zusammengesetzten Dämpse durch die leuchtende Entladung bei jeder Entladungsart außerordentlich rasch zersetzt werden, sodass dieser Umstand nicht als ein die Entladung begleitendes Phänomen erscheint, sondern als das eigentliche Wesen derselben. Vielleicht beruht das Erfordernis eines bestimmten Potentialgefälles zur Erzeugung leuchtender Entladung auf der Nothwendigkeit einer Zerreißung der Moleküle durch elektrische Kräfte, während das Leuchten selbst erzeugt wird durch den chemischen Prozess der Wiedervereinigung. Es würde dann Entladung und Leuchten überhaupt nicht gleichzeitig sein, sondern das Leuchten später ersolgen und die Entladung vielleicht um relativ erhebliches überdauern. Da die Versuche in dieser Richtung noch nicht abgeschlossen sind, begnüge ich mich mit der gegebenen Andeutung*).

Uebrigens ist ein Fall chemischer Umwandlung durch Glimm- und Büschetentladung sehon längst allgemein bekannt, nämlich die Bildung von Ozon an den Saugerspitzen von Elektrisir- und Influenzmaschinen.

Nach Politzin (1878) wirken dunkle Entladungen ahnlich wie Erbitzung auf dunkle Rothgluth und rasche Abkühlung, Funkenentladungen dagegen wie Dissociation bei Weißgluth.

Auch die Bildung von Ozon durch das sogenannte Effluvium ist hierher zu rechnen, da es sich bierbei nicht um eigentliche Funken, sondern um Büschel- oder Streifenentladungen zwischen Glaselektroden handelt. Fig. 522 zeigt die von Werner Siemens (1837) angegebene Ozonröhre. In den Deckel des Standevlinders AA ist eine unten geschlossene Glasrohre eingesetzt, die im Innern eine zweite ähnliche, hei se angelöthete Röhre enthält, welche, ebenso wie auch der Standeylinder, mit verdunter Schwefelsäure gefüllt wird. Zwei Platinelektroden gestatten den beiden Schwefelsäuremassen entgegengesetzte Elektricitäten mittelst eines Induktionsapparates zuzuführen. Durch den Zwischenraum zwischen beiden Röhren lässt man Sauerstoff strömen, welcher durch a ein-, durch b austritt oder umgekehrt. Die Luft bildet hierbei einen Theil des aus den beiden Schwefelsäuremengen gehildeten Condensators, welcher sich abwechselnd im einen und im entgegengesetzten Sinne ladet, wobei dann, wenn die Potentialdifferenz genügend groß ist, fast lichtlose Glimmentladungen zwischen den Glaswänden eintreten, welche man häufig als elektrisches Effluvium zu bezeichnen pflegt.

Kohlensäure zerfällt durch das Effluvium in Kohlenoxyd und Sauerstoff (3 4 Ozon , Wasserdampf in Wasserstoff und Sauerstoff**).

[·] Siehe auch Warburg, Wiedem Ann. 81, 593, 4887.

Ein Gemenge von Wasserstoff und Sauerstoff wird durch das Effluvium nicht zur Explosion oder langsamen Verlandung gebracht.

Acetylen giebt eine flüssige und feste Substanz; Phosphorwasserstoff giebt festen Phosphorwasserstoff und selbstentzündlichen; Methylwasserstoff giebt Grubengas, Wasserstoff und zugleich eine Säure; Stickoxydul

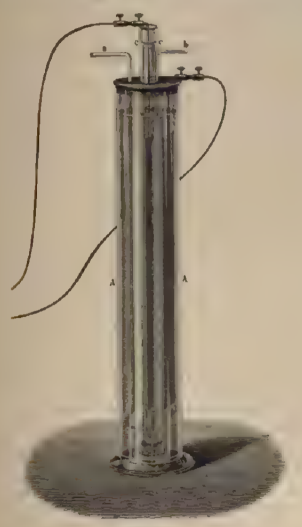


Fig. 522.

zerfällt in Stickstoff und Sauerstoff; Stickoxyd in Stickoxydul, Stickstoff und Sauerstoff etc.

Ein Gemisch von Kohlensäure und Grubengas liefert eine zahe Flüssigkeit. Stickstoff vereinigt sich theilweise mit Ammoniak; Kohlenoxyd und Wasserstoff liefern eine feste Verbindung: Kohlenoxyd und Grubengas

ein Harz; Stickstoff und Wasserdampf salpetrigsaures Ammoniak u. s. w. Dextrin, Benzol, Natrium etc. absorbiren unter Einfluss des Effluviums Stickstoff, mit welchem sie sich chemisch verbinden. Wasserstoff bildet mit Benzol und Terpentinöl harzige Verbindungen* u. s. w.

Merkwitrdig ist, dass schon Spuren von Chlor ausreichend sind, um die Bildung von Ozon durch das elektrische Effluvium zu verbindern, wahrend dagegen Stickstoff, Wasserstoff und Fluorsilieium günstig einwirken.

Eine eigenthümliche Erscheinung, bei welcher vielleicht ebenfalls Ozonbildung mitspielt, wurde von Lord Rayleigh beobachtet und später durch Frank Newall (1885 näher untersucht. Leitet man zwei horizontale Wasserstrahlen unter sehr spitzem Winkel zusammen, so tritt nicht, wie man erwarten sollte, Vereinigung ein, sondern sie bleiben durch eine dunne Luftschicht getrennt, deren Dicke sich nach den auftretenden Newton'schen Ringen beurtheilen lässt. Die Strahlen fließen indess sofort zusammen, wenn sie mit den Polen einer hinreichend kräftigen galvanischen Batterie verbunden werden. Mit zunehmender elektromotorischer Kraft zeigt sich nicht etwa, wie man erwarten könnte, eine allmähliche Annaherung der Strahlen, da die Newton'schen Ringe hierbei völlig ungeandert bleiben, sondern erst wenn ein bestimmter Werth der elektromotorischen Kraft erreicht ist, tritt plötzliches Zusammenfließen ein, vielleicht dadurch, dass sieh in der Luftschicht Ozon oder salpetrige Säure bildet und diese vom Wasser absorbirt wird.

Auf ein Zerfallen der Gase in hoher Temperatur hat man auch aus der Verschiedenheit der Spektra elektrischer Funken schließen wollen, doch werden diese Folgerungen noch nicht allgemein anerkannt.**1.

Sehr zahlreiche Beobachtungen liegen über die Dissociation durch eigentliche Funkenentladung vor. Einige Beispiele sind:

- 1 Salzsäure. Sie wird nach den Beobachtungen von Deville im Eudiometer nur in sehr geringem Maße bis zu einer gewissen Grenze zersetzt. Eine Quantität von 312 ccm ging hierbei auf 290 ccm zusammen und enthielt 13 ccm Wasserstoff Das Chlor wird vom Quecksilber des Eudiometers absorbirt.
- 2, Ammoniak wird bei mehrstündigem Durchschlagen von Funken im Eudiometer scheinbar vollständig zersetzt, indem sich das Volumen verdoppelt und das rückständige Gas vom Wasser nicht mehr absorbirt

^{*} Leber diese chemischen Wirkungen des Efflusiums siehe besonders Berthelot, Ann. chim. phys. 3 10, 34, und schon früher Schönbein, ibid. 867, 371, ferner G. Wiedemann, Elektricht 4, 2, pag. 822 u. ff.

^{**} Naheres siehe daruber J. N. Lockyer Proc. Roy. Soc. 28, 157, 1878 und Nature 19, 197, 225, 1879, Ref. Hethlatter 1879, p. 88, H. Ebert Wiedem. Ann. 1888, 38, 153 und Wüllner ibid. 34, pag. 647.

wird. Läßt man aber nach Deville etwas Salzsäure hinzutreten, so bilden sich leichte Salmiaknebel und laßt man nun abermals mehrere Stunden lang die Funken hindurchschlagen, so wird alles Gas nach und nach in Salmiak umgewandelt. Ebenso wird auf diesem Wege ein Gemisch von Stickstoff, Wasserstoff und Salzsäure in Salmiak verwandelt.

- 3] Schweflige Saure. Durch die Funken des Induktionsapparates wird sehr leicht Zersetzung bewirkt, welche vollständig wird, wenn man das sich bildende Schwefelsaureanhydrid durch Chlorharyumlosung continuirlich beseitigt, andernfalls erreicht die Zersetzung eine alterdings schwankende Grenze, wenn die Tension der SO₄ eine gewisse Höhe erreicht hat.
- 4 Kohlenoxyd. Nach Deville wird dieses Gas durch Funken im Eudiometer nur in geringem Maße zersetzt, indess vollständig, wenn man über das Quecksilber Kalilauge bringt, welche alle gehildete Kohlensäure rasch absorbirt. Außerdem ist es nöthig, zeitweise durch Schütteln die diehte Rußablagerung an den Elektroden zu beseitigen.
- 5. Kohlensaure. Deville beobachtete dass, nachdem die Funken eines Induktoriums 3×21 Stunden lang auf das Gas eingewirkt hatten, dasselbe aus 12,20, 24,000 und 63,800, zusammengesetzt war, also wenigstens theilweise Zerlegung erfahren hatte. Wurde in das Eudiometer ein Stück Phosphor gebracht und zeitweise erwärmt, so dass der Sauerstoff absorbirt wurde, so war die Zersetzung bereits nach 24 Stunden vollständig d. h. es war nur noch 00 vorhanden.
- 6) Jod und Brom. J. J. Thomson (4887, konstatirte, dass auch Jod- und Bromdampf durch den elektrischen Funken zersetzt werden. Bei Jod wurde die Zersetzung nach Aufhören der Entladungen nur sehr langsam rückgängig.

Perrot 1858 und 1861) ließ Funken durch Wasserdampf zwischen zwei in Glasrohren eingeschmolzenen Platindrähten überschlagen, während gleichzeitig der Dampf durch die Glasröhren ausströmte. Derselbe führte auf der einen Seite Wasserstoff, auf der anderen Sauerstoff mit sich, deren Mengen annähernd denjenigen in einem gleichzeitig eingeschalteton Voltameter entsprachen, so dass eine elektrolytische Zersetzung angenommen werden könnte*).

Erzeugt man den Lichtbogen zwischen einer Kohlenplatte als Kathode und einem aus der Legirung gefertigten Stift als Anode, so condensiren sich die Bestandtheile der Legirung nach de la Rive getrennt auf der kohlenplatte; falls also die Legirung eine chemische Verbindung war, muss die Verdampfung mit einer Zersetzung verbunden gewesen sein.

[•] tuch Deherato und Maquenne (1881) bahen Versuche über die Zersotzung des Wasserdampfs durch das elektrische Effluvium nusgeführt.

Beim Durchgang durch Sumpfgas erzeugt der elektrische Funke Acetylen und Wasserstoff (Berthelot 1863 und 1870), während sich gleichzeitig Kohle abscheidet. Oelbildendes Gas zerfällt in Kohle und Wasserstoff, schweftige Säure in Schwefel und Schwefelsäureanhydrid. Schwefelwasserstoff in Schwefel und Wasserstoff. Antimonwasserstoff scheidet an der Kathode Antimon, an der Anode einen sehmutzig gelben Anflug ab Böttger 1863, Phosphorwasserstoff zerfällt in Phosphor und Wasserstoff. Cyan in Kohle und Stickstoff, Methylamin scheidet nadelförmige Krystalle von Cyanmethylammonium ab, ähnlich Trimethylamin und Aethylamin etc.

Lässt man den Funken bei mikroskopischer Elektrodendistanz durch Leuchtgas schlagen, so lagert sich auf beiden Elektroden Kohle ab, und zwar in bestimmter Zeit mehr an der positiven. Doct nimmt die Ablagerung die Form eines Stabes an, der sich in Folge der Schwankungen der Stromintensität knotenformig ausbildet, an der negativen dagegen den eines massigen Ueberzuges. Die Farbe des Funkens (Taf. VI Fig. / α ist grün und in der Mitte zuweilen rosa. Häufig alternirt derseibe, wenn die Bedingungen günstig sind und das Gas verdünnt wird, mit der Streifenentladung Taf. VI Fig. β , welche wie gewöhnlich aus rothlichem positiven und bläulichem negativen Licht besteht

Wird statt des Leuchtgases Luft eingelassen, so verschwindet der Kohlenüberzug der Elektroden rasch wieder, und zwar an derjenigen am schnellsten, welche als Kathode dient. Es scheint, dass durch diese Kohlenablagerung das Platin stark angegriffen wird, denn die vor dem Versuche fein zugespitzte Kathode zeigte sich nachher abgestumpft, wie abgeschnitten.

Qu'et (1858) machte darauf aufmerksam, dass beim Durchschlagen von Funken durch Leuchtgas nur an den Elektroden Kohle sich abscheidet, nicht aber langs der freien Funkenbahn.

In Gasgemengen, welche einer Verbrennung fähig sind, z. B. Luft und Benzoldampf. lässt sich eine die Elektrode umgebende Flamme beobachten. In diesem Falle beobachtete ich (1877 um die Elektroden, zwischen welchen Funken mit Lichthülle übergehen, eine grünliche Flamme von der Form, wie sie in Figur k Taf. VI dargestellt ist. Das Gas war in langsamer Bewegung begriffen, so dass der Flamme stets neue Nahrung zugeführt wurde.

Bekannt ist ferner, dass nicht jeder elektrische Funke im Stande ist, die Explosion eines entzümflichen Gasgemisches zu veranlassen, sondern er bierzu eine gewisse Große haben, ein gewisses Minimum von erzeneen muss. Bei eigenen Versuchen über die Zündung von hungen Verhältnis ca. 1:9) beobachtete ich Folgendes:

zu bewirken, diejenigen einer Influenzmaschine ohne Leydener Flaschen erst bei Funkenlangen von über 5 mm. Wurde eine Flasche eingeschaltet, so erfolgte die Zündung bei einer Schlagweite, deren Größe durch die Capacität der Flasche bestimmt war. Bei der größten untersuchten Flasche (von eirea 2000 gem Belegung erfolgte die Zündung bei Schlagweiten über ¹, 2 mm. Kleinere Funken, wenn schon sehr hell leuchtend, veranlassten keine Explosion.

Um die Wirkung von Oeffnungsfunken schwachgespannter Ströme zu untersuchen, wurde der Strom einer Siemens'schen Dynamomaschine, unter Einschaltung des ganzen oben Seite 89 erwähnten Rheostaten, in sich geschlossen und nun von diesem Hauptstrome ein variabler Bruchtheil abgezweigt, indem man zwei Drähte, welche zum Explosionsapparat führten, in zwei, mehr oder weniger weit von einander abstehende Näpfe des Rheostaten einsenkte. Der Explosionsapparat war dabei ganz ebenso eingerichtet wie bei Unterschiede, dass die Drähte nicht von unten in den Gylinder eingeführt wurden, sondern durch den oberen

Stopfen, und nicht in Klemmen endigten, sondern in kurze, stumpf abgeschnittene, sich gegenüberstehende Haken, welche sich unmittelbar berührten Fig. 523). Wurden die aus dem Stopfen vorragenden Enden mit der Hand etwas zusammengedrückt, so entstand zwischen den hakenförmigen Enden ein Oeffnungsfunke. Durch wiederholtes Zusammendrücken und Freilassen der Enden konnten so rasch nach einander sehr viele solcher Funken erzeugt werden. Die Stromintensität wurde mittelst eines Siemensschen Dynamometers bestimmt, so lange die Enden noch in Contakt waren. Um Oeffnungsfunken zwischen Kohlen zu erhalten, wurden diese passend zugefeilt und mittelst Platindraht an die Enden der Zuleitungsdrähte angebunden. Durch eine Klemme mit Regulirschraube war auch



Fig. 523.

ermaglicht, sie dauernd in gleichem Abstande zu erhalten, so dass ein kleiner Lichtbogen erzeugt werden konnte.

Die Dicke der Drähte betrug circa 3 mm.

Bei Kupferdrähten erfolgte von einer Stromstärke von 18 Ampère an die Zündung mit Sicherheit, während eine Stromintonsität von 15 Ampère noch ungefährlich war.

Bei Eisendraht schien die Zündung etwas leichter einzutreten als bei Kupfer. Es wurde ferner beobachtet, dass auch das Beißwerden der Drähte bei wiederholter Stromunterbrechung von Einfluss ist. Die Erhitzung der Drähte begünstigte die Zündung wesentlich, so dass schon eine Stromstärke von 8 Ampère gefahrlich erscheint. Bei Kohle erfolgte Zündung sehr viel schwieriger als bei Metallen, ja es konnte sogar ein Lichtbogen von eirea 10 Ampère ohne Gefahr in dem explosiblen Gemisch unterhalten werden. Trat Zündung ein, so erfolgte sie nicht, wie bei den Oeffnungsfunken der Metalle, mit lautem Knall und unter Abwerfen des den Glascylinder verschließenden Stopfens, sondern ganz schwach, mit kaum börbarem, leichtem Zischen. Die Ursache mochte wohl einerseits in der starken Absorption des Sauerstoffs durch die glühende Kohle zu suchen sein, undererseits in der durch die intensive Hitze bewirkten Verdünnung des Gases. Bei länger dauernden Versuchen stieg die Hitze so sehr, dass die den Cylinder schließenden Stopfen zu schmelzen begannen.

Das bekannte Nach leu ch ten mancher Geißler'schen Röhren mag zum Theil vielfeicht auf langsamer Entladung der in die Glaswände eingedrungenen Elektricität beruhen.

Wird z. B. ein Rohr ohne Elektroden gegenüber den Conduktoren einer Influenzmaschine in paralleler Lage so nahe aufgestellt, dass die Funken an demselben entlang gleiten, alsdann entfernt und in ein dunkles Zimmer gebracht, so leuchtet es ähnlich, wie eine geladene Vacuumflasche, langere Zeit nach. Das Licht wird intensiver, wenn beide Enden berührt werden, schließlich wird diese Nachentladung immer stärker intermittirend und hört endlich ganz auf. (Vergl. Seite 255.)

Das eigentliche auffallende Nachleuchten dürfte indess stets durch eine chemische Veränderung des Gases in Folge des Durchgangs der Entladungen bedingt sein, welche allmählich wieder rückgängig wird und dabei phosphorescirendes Licht entwickelt, wie z. B. langsam verbrennender Phosphor, Schwefel, Paraffin*), Kalium und Natrium**.

Wild (1860) beobachtete das Nachleuchten in einem etwas Schwefel-

Radziszewski (1877 fand, dass Hydrobenzamid, Amarin und Lophin, sowie das Holiprodukt der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf Benzil leuchten, wenn man sie mit alkoholischer Kahlauge unter gleichzeitigen: Sauerstoffzutritt in Beruhrung bringt. Das stärkste Leuchtvermögen zeigte das Lophin, Auch Paraldehyd, Metaldehyd, Aldehydammoniak, Furfurin, Hydroanisamid, Anisidin, Hydrocingamid, Hydrocuminamid, Formaldehyd und Traubenzucker leuchtelen unter denselben Bedingungen. Phipson (1877 hatte schon fruher ein Leuchten durch langsame Oxydation von Noctiluein (aus Leuchtkäfern und Skolopendern zu gewinnen beobachtet. Perkin (1882) sah (ahalich wie schon Davy, Dobereiner und Boutigny, blasse Flammen über erhitztem Aether bei 200° im Dunkeln, in weichen Papier nicht entzundet werden konnte. Achnisches zeigten Wallrath, Olivenut, Leinul, weißes Wachs, Paraftin, Stearin, Olein und Aldehyd. H. C. Lewis (1885 fand einen krystellinischen Kalkstein, der beim Stoßen und Erhitzen stark roth phosphorescirte, beim Reiben und nach langerem Erhitzen weiß. Die Eigenschaft ging nach einigen Wiederholungen des Versuches verloren, war also vermuthlich durch eins oxydirbare Substanz bedingt,

^{**} Baumhauer, Erdm. Journ. 102, 123, 1867.

kohlenstoff enthaltenden elektrischen Ei und glaubte es deshalb auf langsnine Oxydation des Schwefels zurückführen zu können.

Das Leuchten erscheint sofort, wenn die Verbindung $N_2\,O_3\,28O_3$ möglichst wasserfrei in die Röhren eingeführt wird, ebenso beim Einbringen des in Phosphoreseenzröhren in der Nähe der Kathode sich bildenden gelben pulvrigen Niederschlages.

Nach Morren zeigt sich das weiße Phosphorescenzlicht in den 10 Theile Luft, 60 Theile Sauerstoff und eine Spur Schwefelsäure-anhydrid enthaltenden nachleuchtenden Geißlerischen Röhren nicht in der die Kathode enthaltenden Kugel, wohl aber sehr stark in der Nahe der Anode. Vielleicht lässt sich dies auf Temperaturverschiedenheiten zurückführen. Damit stimmt, dass nach Rieß (1860) das Licht in beiden Endkugeln eher verschwindet als in der Mitte.

Hierher gehören wohl auch die auf Seite 245 beschriebenen sekundaren Lichterscheinungen.

Den sicheren Nachweis, dass das Nachleuchten in den besonders auffallig leuchtenden Röhren auf chemischen Wirkungen beruht, hat neuerdings Warburg (1884 dadurch erbracht, dass er während des Leuchtens an einem Ende Luft eintreten ließ. Die leuchtende Materie wurde gegen das andere Ende zurückgeschoben, d. h. verdichtet, ohne aber die Leuchtkraft zu verlieren.

11. Einwirkung des Lichtes auf Gase.

Die bekannteste Wirkung des Lichtes auf gasformige Korper ist die Explosion einer Mischung von Chlor und Wasserstoff in gleichen Raumtheilen des sogenanuten Chlorknallgases bei Belichtung durch direktes Sonnenlicht oder Magnesiumlicht. Durch diffuses Tageslicht und andere schwachere Lichtquellen wird eine langsame Verbrennung hervorgerufen, die insbesondere von Bunsen und Roscoe (1857) näher studirt wurde.

Neuerdings wurde die Erscheinung nochmals von E. Pringshoim (887) untersucht, welcher zu folgenden Resultaten gelangt:

- bl) Der von Bunsen und Roscoe versuchte Nachweis dafür, dass bei der photochemischen Verbindung des Chlorknallgases durch das Licht eine Arbeit geleistet wird. für welche eine äquivalente Lichtmenge verschwindet, ist nicht zutreffend. Vielmehr liegt der Beweis für jene Behauptung in der Thatsache, dass die Menge der gebildeten Salzsaure der Lichtintensität proportional ist.
- 2) Die erste sichtbare Wirkung des Lichtes auf das Chlorknaligas besteht in einer plotzlich austretenden und ebenso plötzlich wieder verschwindenden Volumenvermehrung des Gases, deren Große der Intensität

des wirkenden Lichtes proportional, aber unabhängig ist vom Stande der Induktion und der Menge gebildeter Salzsäure.

- 3) Diese plotzliche Volumvermehrung wird hervorgebracht durch eine momentane Dissociation vorbandener Molekule, die im Momente des chemischen Umsatzes vor sich geht.
- Dabei wird zunächst noch keine Salzsäure gebildet, sondern eine Zwischensubstanz.
- 5) Die langsame Salzsäurebildung durch das Licht findet bei bloß feuchtem Chlorknallgas statt, trockenes Gas ist für nicht sehr intensives Licht unempfindlich.
- 6) Unter Einwirkung starker Lichtquellen oder großer Erwärmung explodirt getrocknetes Chlorknellgas ebenso wie feuchtes.
- 7) Das Zwischenprodukt, welches die photochemische Induktion hervorruft und dessen Annahme diese Erscheinung vollständig erklärt, entsteht höchst wahrscheinlich durch Zersetzung des Wasserdampfes.«

Nach Bunsen und Roscoe 1857) ist schon ein Zusatz von 5,1000 Wasserstoff oder 5,1000 Sauerstoff oder 10,1000 Chlor ausreichend, um die Umwandlungsgeschwindigkeit von Chlorknallgas unter Einfluss des Lichtes auf 38 resp. 10 und 60 % zu reduciren.

Eine andere aussallende Wirkung des Lichtes aus Gase wurde von Tyndall (1869, insbesondere bei Amylnitrit, nüber untersucht. In eine beiderseits mit durchsichtigen Platten verschlossene Experimentirröhre, in welche der von einer Sammellinse erzeugte Lichtkegel einer elektrischen Lampe eingeleitet werden konnte, wurde Lust eingelassen, welche nacheinander durch ein Baumwollfilter, durch concentrirte Schweselsäure und durch Amylnitrit gegangen war. Im ersten Momente nach Eintritt der Bestrahlung erschien die Röhre vollkommen leer, bald darauf aber bildete sich innerhalb des Strahlenkegels eine weiße Lichtwolke, indem durch Einwirkung des Lichtes ein nebelartiger Niederschlag seiner Flüssigkeitströpschen hervorgebracht wird. Licht, welches durch diese Flüssigkeit hindurchgegangen ist, vermag die Wirkung nicht mehr bervorzubringen, es sind also ganz bestimmte Strahlen, speziell diejenigen, die von der Flüssigkeit absorbirt werden, die im Stande sind, die Zersetzung des Amylnitrits zu bewirken.

Aehnliches zeigt auch Butylnitrit, doch in sehr geringem Maße. Die Wirkung tritt indess sofort auffällig hervor, wenn noch Salzsäure beigemischt wird. Ferner wurden bei Allyljodür, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Benzoesäureäther, Isopropyljodid etc. Bhniiche Wirkungen erhalten.

Eine eigenthümliche, noch unaufgeklärte Wirkung des Lichtes auf elektrische Entladungen hat H. Hertz 1887) entdeckt. Er schreibt darüber:

*Lasst man den Funkenstrom eines beliebigen Induktoriums zwischen

Kugeln übergeben, zieht die Kugeln soweit auseinander, dass der Funke eben versagt, und nühert nun die Flamme einer Kerze bis auf etwa 8 cm, so setzt der Funkenstrom wieder ein. Man wird zunächst der beißen Luft der Flamme die Wirkung zuschreiben; bemerkt man aber, dass ein kleines und dünnes eingeschobenes Glimmerblättehen die Wirkung aufhebt, eine viel größere Quarzplatte aber dieselbe nicht aufhebt, so wird man die hier untersuchte Wirkung*) wieder erkennen. . . .

»Vom Sonnenlicht erhielt ich niemals eine unzweideutige Wirkung, zu welcher Zeit des Tages und des Jahres ich bisher auch zu prüfen Gelegenbeit hatte. Concentrirte ich das Sonnenlicht mit Hülfe einer Quarzlinse auf den Funken, so war eine geringe Wirkung vorhanden, doch war eine solche auch mit Hülfe einer Glaslinse zu erhalten und dürfte deshalh der Erwärmung zugeschrieben werden.«

Vielleicht erklärt sich diese Anomalie dadurch, dass, wie Cornu 1879 nachgewiesen hat, die ultravioletten Strahlen von der Luft absorbirt werden.

von allen Lichtquellen aber ist weitaus die wirksamste der elektrische Lichtbogen, er ist zugleich die einzige, welche mit dem Funken wetteifern kann. Zieht man die mit Kugeln verschenen Pole eines Induktoriums so weit auseinander, dass der Funke eben nicht mehr übergeht und entzündet in 1, 2, 3 ja 1 m Abstand den Lichtbogen, so entsteht gleichzeitig mit ihm wieder der Funkenstrom und versagt auch wieder, wenn der Lichtbogen erlischt. Durch eine enge, vor dem Lichtbogen aufgestellte Oeffnung kann man das violette Licht des schwachteuchtenden eigentlichen Bogens von dem der weißglühenden Kohlen trennen; man findet, dass der Einfluss im wesentlichen schon von dem ersteren ausgeht*).*

Nach neueren Untersuchungen von E. Wiedemann und Ebert 1887 findet die Einwirkung des ultravioletten Lichtes auch bei den Entladungen der Influenzmaschine statt, und zwar sind es nicht allein dunkle, sondern auch leuchtende Strahlen von verschiedener Wellentange, je nach der Natur des Gases, in welchem die Entladung erfolgt. Eine Einwirkung zeigt sich immer nur bei Belichtung der Kathode, während Belichtung der Anode ohne Einfluss ist. Bei rasch folgenden Funken lässt sich die Einwirkung erkennen durch Aenderung des Tones, welchen die Entladungen erzeugen und auch dadurch, dass die unter gewohnlichen Umständen rasch wechselnden Funkenbahnen sich auf eine einzige reduciren. Bei Anwendung von Geißler'schen Röhren trat an die Stelle der discontinuirlichen Entladung eine fast stetige.

[.] Wirkung des Lichtes eines zweiten Funkens

^{**} Leber eine weitere Form der Einwirkung des Lichtes auf elektrische Entladungen siehe Hertz, Wiedem. Ann. 84, 155, 1888.

Lob manu, Molekularphysik. II.

Hallwachs (1888) zeigte, dass violettes Licht auch einen gewohnlichen Condensator mit Luftschicht zu entladen vermag, wenn es auf die negativ elektrisirte Scheibe trifft. Beleuchtung der Luftschicht allem durch Strahlen parallel zu den Scheiben) war ohne Wirkung, ebenso Beleuchtung der positiven Scheibe. Dabei zeigte sich ferner, dass die Natur des Metalls und die Oberflächenbeschaffenheit von Einfluss sind. So z. B. wurde wohl eine Kupferplatte, aber nicht eine Goldplatte beeinflusst. Auf eine frisch blank geputzte Zinkplatte war die Wirkung 40—50 mal so stark, wie auf eine, die bereits langere Zeit an der Luft gelegen batte. Hallwachs vermuthet, dass der Grund der Erscheinung der sei. •dass vielleicht an der Oberfläche auf irgend welche Art eine Scheidung der Elektricitäten eintrete».

Nach neueren Versuchen von Hallwachs 1888) laden sich Platten von Zink. Messing und Aluminium bei Bestrahlung mit elektrischem Licht sehwach positiv.

Narr (1888) fand hei Belichtung durch Magnesiumlicht relativ stärkere Entladung einer isolirten Platte bei positiver wie bei negativer Ladung.

Righi (1888) bildet aus einer vertikal stehenden Metallplatte und einem dicht davor angebrachten Drahtnetz aus anderem Metall einen Condensator und verbindet denselben mit den beiden Quadrantenpaaren eines Elektrometers, dessen Nadel durch 100 Kupfer-Wasser-Zink-Elemente geladen ist. Bei Belichtung des Drahtnetzes mit Magnesiumlicht oder elektrischem Bogenlicht erhielt die Nadel einen Aussehlag, der sich nicht änderte, wenn die Platten von einander entfernt wurden.

Später (1888 wies Righi nach, dass eine solche photoelektrisché Zelle sich ganz ähnlich wie ein galvanisches Element verhält; sie kann bei dauernder Belichtung einen dauernden Strom erzeugen, ja ein solcher tritt, wenn auch in geringerem Maße, auch auf, wenn das Drahtnetz entfernt wird, wobei also die Wände des Zimmers dessen Stelle vertreten.

Ganz ebenso fand auch Stoletow (1888), dass, wenn eine photoelektrische Zelle mit einer galvanischen Batterie verbunden wird, ein Strom von erheblicher Starke entsteht, wenn die belichtete Platte negativ ist, dass aber auch bei Entfernung der galvanischen Batterie noch ein schwacher Strom fortdauert, gerade als ob sich zwischen der Platte und dem Drahtnetz eine Flüssigkeit befände.

In engem Zusammenbange mit diesen Erscheinungen dürfte ferner die Entdeckung von Hittorf (1879) stehen, dass durch die von der Entladung durchbrochene Gassaule eines Geißler'schen Rohres der Strom weniger gelvanischer Elemente passiren kann. Durch einfache mechanische Verdünnung und Erhitzung lässt sich nach den bis jetzt vorliegenden Ex-

perimenten ein solcher Zustand des Gases nicht erreichen, es liegt also die Vermuthung nahr, dass die Entladung durch Gase neben der durch die Temperaturerhöhung bedingten Verdunnung zugleich eine Aenderung in deren molekularer Constitution, eine Art Dissociation hervorrufe.

Arrhenius 1888 beteichtete die Elektroden eines durch eine Quarzplatte abgeschlossenen Vacuumrohres durch Funken einer Influenzmaselnne, welche dieht vor der Quarzplatte überschlugen, also in dem Vacuum Influenzentladungen vergl. Seite 231, 255 und 305 veranlassen nussten. Die Elektroden waren mit einer Säule von 38 Clark'schen Etementen in Verbindung. Dieselben vermochten unter solchen Umständen bei einem Druck von 6 mm einen Strom von 6,7 × 10 m Ampere zu erzeugen. Bei geringerem oder größerem Druck wurde der Strom rasch schwächer, bei 0,12 mm und 21,0 mm verschwindend.

Schuster 1887 führte ein weiteres hicher gehoriges Experiment aus Ein cylindrisches Glasgefäß. 38 em hoch, 15 em hreit, welches evacuirt werden konnte, war durch einen nicht ganz dicht an die Wände auschließenden, zur Erde abgeleiteten Metallschirm in zwei Abtheilungen getheilt. In beiden befanden sieh gut isolirte Elektroden. Wurde nun zwischen den Elektroden der einen Abtheilung der Strom einer starken galvanischen Batterie durchgeleitet, so wurde dadurch das tins in der anderen Abtheilung so gut leitend, dass zwischen den Elektroden derselben selbst elektromotorische Kröfte von 1 tolt und weniger constante Strome unterhalten konnten. Dies war um so eher möglich, je größer die Intensität des Batteriestromes und je geringer der Druck. Die erzeugten Strome wuchsen übrigens nicht entsprechend der elektromotorischen Kröft, sondern weniger rasch. Erheblich stärker war die Wirkung, als der Blechschirm durch ein Drahtnetz ersetzt wurde

Sehluss.

1. Molekulartheorien.

a) Kräfte und Atome.

Mit Zusammenstellung der beobachteten Thatsachen, wie sie die vorausgehenden Abschnitte enthalten, erscheint die eigentliche Aufgabe der Molekularphysik, wenigstens der experimentellen, abgeschlossen. Sache der mathematischen Physik ist es, die Vorgänge in ihren Einzelheiten näher auf dem Wege der Rechnung und Messung zu verfolgen, und möglichst viele Thatsachen auf andere reduciren.

So wird es vielleicht dem Mathematiker in späteren Zeiten gelingen, zahlenmäßig den Nachweis zu erbringen, dass die Skelettbildung der Krystalle, wie es oben (Bd. I. S. 337) vermuthet wurde, thatsächlich nur auf Störung des Krystallwachsthums durch Diffusionsvorgänge in der umgebenden Lösung beruht und damit die ganze eingehende Besprechung Jener Formen übersütssig machen. Der betreffende Paragraph wird dann aus diesem Buche zu streichen und in verbesserter Form in ein Handbuch der mathematischen Physik zu setzen sein.

So wird es ferner vielleicht gelingen, wie manche Theoretiker vermuthen, den Nachweis zu führen, dass ein außerst fein pulverisirter, fester, elastischer Körper sich ganz wie eine Flüssigkeit verhält und in noch hoherem Grade der Zertheilung wie ein Gas, wodurch die Möglichkeit geboten ware, die ganzen Abschnitte von den Zustandsänderungen flüssiger und gasförmiger Körper zu streichen und als Specialfälle der Mechanik fester elastischer Körper der theoretischen Physik zu überweisen. Indess selbst wenn alle diese Reduktionen in vollkommenster und exaktester Weise vollzogen und das Gebiet der experimentell beobachteten Thatsachen noch ganz ungemein erweitert wäre — eine wahre, vollkommene Befriedigung wäre damit doch nicht erzielt, denn es liegt tief

in der innersten Natur des Menschen begründet, dass er nach mehr verlangt, als nach einer trockenen, systematischen Zusammenstellung von Gesetzen und Möglichkeiten, dass er für alles eine Erklärung fordert.

In der That sind wir nicht allein befähigt, Erscheinungen in der Natur zu beobachten und wieder zu erkennen, wir besitzen auch bis zu gewissem Grade die Fahigkeit, sie selbst, durch unsere eigene Kraft hervorzurusen.

Unsere Wissbegierde ist daher nicht eher befriedigt, als bis wir eine Beschreibung der Vorgänge haben, welche uns nicht nur angiebt, was und unter welchen näheren Umständen etwas geschieht, sondern auch, durch welche Ursache die Aenderungen hervorgebracht werden, auf welche Weise wir oder Wesen von unserer Art, wenn auch nur in Gedanken, im Stande wären, das Beobachtete selbst hervorzubringen, und zwar einzig mit den Mitteln, die uns von Natur aus zu Gebote stehen, die unserem Willen unterworfen sind, mit der Kraft unserer Gliedmaßen, durch den Luftdruck unserer Lungen, überhaupt durch die Anstrengung unserer Muskeln.

Wenn ich einen Wagen schiebe, eine Drehbank trete, eine Trompete blase; wenn ich pfeife, singe, ein Streichholz anzunde, einen Körper elektrisch errege oder einen Stahlstab durch Streichen magnetisch mache, so empfinde ich in allen diesen Fällen ein- und dasselbe Gefühl, das einer Muskelthätigkeit oder einer Kraftleistung. Ich füble, dass ich durch meine Kraft die Ursache bin, dass der Wagen in Bewegung kommt, der Trompetenton erschallt, das Streichholz sieh entslammt und der Stahlstab magnetisch wird.

Wenn ein anderer Mensch, ein Thier, eine Maschine ähnliche Wirkungen ausübt, so bin ich im Stande, diese Thätigkeiten zu »begreifen« d. h. ich kann mich selbst an deren Stelle versetzt und durch meine eigene Kraft die Erscheinungen hervorgebracht denken. Ich fasse sie auch in diesem Falle auf als Wirkungen einer Kraft, wie ja auch ein auderer, gleich wie ich constituirten Mensch, sicher dabei die gleiche Emptindung haben wird, doch auch ohne Rücksicht darauf, ob etwa das Thier eine ähnliche Emptindung haben mag, und mit dem sieheren Bewusstsein, dass die Dampfmaschine von ihrer Kraftleistung jedenfalls gar nichts empfindet.

Hätten wir außer dem Apparat von motorischen Nerven und Muskein noch einen anderen, mittelst dessen wir Naturerscheinungen willkürlich hervorrufen konnten und dessen Leistungen wir empfinden würden, dann wäre es uns wohl möglich, uns als Ursache einer Naturerscheinung etwas anderes vorzustellen, als eine Kraft. Da dies nicht der Fall ist, so fehlt uns jede Möglichkeit, eine Erscheinung durch etwas anderes als durch eine Kraft hervorgerufen zu denken und darum schreiben wir auch der Maschine eine Kraft von der Art der unsrigen zu.

Emzig als Kraftwirkung können wir eine Naturerscheinung »begreifen", nur durch Aufdeckung von wirksamen Kräften können wir
sie »erklären ». Eine Erscheinung, die thatsachlich nicht durch Kräfte
hervorgebracht wird, ist unerklarlich.

Die direkte Wirkung einer Muskelanstrengung ist in allen Fällen Bewegung. Die Bewegung, welche eine Kraft hervorzurufen sucht, kann aber durch die gleichzeitige Wirkung einer zweiten Kraft neutralisirt werden. Eine Bewegung, welche die rechte Hand hervorzubringen sucht, kann die linke hemmen, die Kraft des Fußes kann neutralisirt werden durch die des Armes, die Kraft eines andern Mensehen kann meiner eigenen das Gleichgewicht halten u. s. w.

Alle diese Erfahrungen führen zu dem Schlusse, dass, wo immer eine Kraft nicht zur Wirksamkeit gelangen kann, eine zweite Kraft vorhanden ist, die ihr das Gleichgewicht batt.

So schließe ich beim Dehnen einer Spiralfeder auf das Vorhandensein einer Federkraft, beim Heben eines Gewichtes auf die Existenz einer Schwerkraft, beim Fortschieben eines Körpers auf die Wirkung einer Reibungskraft u. s. w.

So wie ich nun alles, was meiner Muskelkraft das Gleichgewicht halten kann, als Kraft betrachte, so muss auch in einfacher Consequenz alles als Kraft betrachtet werden, was einer Federkraft oder der Schwerkraft oder der Reibungskraft entgegenwicken kann, und alle diese kräfte müssen im Stande sein, sich auch gegenseitig das Gleichgewicht zu halten.

Wenn ich umgekehrt bemerke, dass ein ruhender Körper in Be-

Die Ansichten über den Begriff der «Erklärung» einer Naturerscheinung gehen weit auseinander. Manche Gelehrten betrachten sichen eine einfache Beschreibung eines Faktums z.B. dass ein Korper gezen die Erde zu Beschleunigung erfahrt, zugleich als Erklärung. Andere halten überhaupt jede Erklärung für unmöglich. Sie W. Thomson 1881 außert sieh darüber

^{**}Was verstehen Sie unter Erklarung einer Eigenschaft der Materie?* Wenn ich durch eine solche Frage aufgehalten werden sollte, so ist alles, was ich sogen kann, dass, wenn die Technik alles und das Ziel der physikalischen Wissenschaft ware, wir nothwendigerweise zufrieden sein mussten mit dem bloßen Auftinden der Eigenschaften der Materie durch Beobachtung und mit der Verwendung derselben für prokt sehe Zwecke. Aber ich bin sicher, dass nur wenige Ingenieure, wenn überhaupt welche, faktisch zufrieden sind mit einem so engen tresiehtskreis in ihrem edlen tiewerbe. . . .

^{*}Alle Eigenschaften der Materie sind so eng verbunden, dass wir uns kaute eine vollstandig erklart denken konnen ohne thre Beziehung zu allen andern, ohne in Wirklichkeit die Erklarung aller zu baben, und bis wir dies haben, konnen wir nicht sagen, was wir unter "Erklarung einer Eigenschaft" oder "Erklarung der Eigenschaft" oder "Erklarung der Eigenschaften" der Materie verstehen.

wegung geräth oder dass ein in Bewegung betindlicher seinen Bewegungszustand ändert, so weiß ich gewiss, es ist eine Kraft, welche diese Aenderung bervorbringt, denn ich konnte sie durch meine eigene Muskelkraft erzeugen oder auch hindern.

Wenn eine eiserne Kugel auf einen Tisch gelegt wird, unter dessen Oberflache Elektromagnete verborgen sind, die von einem mir nicht sichtieren Manne in Thätigkeit gesetzt werden, so sebe ich nur, dass die Kugel eigenthümliche Bewegungen ausführt. Trotzdem habe ich die volle Leberzeugung, dass eine Kraft, etwas von der Art, wie meine Muskelkraft, die Bewegungen hervorruft und ich bin erstaunt, den Korper nicht zu sehen, der die Kraft ausübt.

Durch lange Erfahrung haben wir uns völlig eingeleht in die Vorstellung, dass jede Aenderung des Zustandes von Ruhe oder Bewegung das Vorhandensein einer Kraft voraussetzt, welche die Aenderung verursacht. Es ist das Gesetz der Tragheit, zuerst ausgesprochen von dem Vater der modernen Physik, von Galilei (1638).

Früher gab es wohl Naturanschauungen, die glaubten, dass alle Binge in der Welt in fortwährendem Wechsel begriffen seien, dass nichts Bleibendes, Constantes oder Gesetzmäßiges existire, sondern unbeschränkte Wilkor berrsche. Die Wissenschaft hat diesem Glauben ein Ende gemacht oder richtiger ausgesprochen, man hat im Laufe der Zeit erkannt, dass diese Anschauungen falsch sind, dass es gewisse feststehende Gesetze und constante Zahlenverhaltnisse gebe und die Zusammonstellung dieser Erkenntnisse bildet eben das, was wir Wissenschaft, speziell Physik nennen.

Die neuere Zeit hat die Constanz einer gewissen Große gelehrt, die das Maß dessen bildet, was man allgemein Energie nennt. Diese Entdeckung, das Gesetz der Erhaltung der Energie (R. v. Mayer 1812, Joule 1813, H. v. Helmholtz 1817 war von ungemein hoher Bedeutung. Hiernach wurde es höchst wahrscheinlich, dass die Energie der Hebung, Spannung, chemischen Trennung, elektrischen Spannung, magnetischen Spannung n. s. w. nichts anderes seien als mannigfaltige Formen von Bewegung, die uns nur bald so, hald so erscheinen, wie es für Licht und Warme schon zuvor wahrscheinlich gemacht, für Schall unzweifelhaft bewiesen war, dass es somit möglich sein müsse, über das Wesen alter Formen der Energie eine Vorstellung zu gewinnen.

Auch aus anderem Grunde erscheint dies sehr wohl möglich. Wie soeben bemerkt wurde, können wir uns als Ursache einer Erscheinung stets nur eine Kraft denken; eine kraft kunn aber direkt nur Bewegung bervorrufen. Somit wären auch hiernach alle Naturerscheinungen nur versteckte Bewegungserscheinungen.

lst nun jede Naturerscheinung ein Bewegungsvorgang, so kann sie

nach dem Trägheitsgesetze nur durch eine Kraft hervorgebracht sein, das Auftreten dieser Kraft ist aber nur als Folge eines anderen Bewegungsvorganges denkbar, ebenso wie dieser nur durch einen dritten ausgelöst sein kann u. s. w. In allen diesen Fällen gelten strenge Gesetze, alle Naturerscheinungen sind bestimmt wie die Bewegungen der Räder eines Uhrwerks. Giebt man diese Schlussfolgerungen zu und wendet sie au auf die Welt der Organismen, so führen sie zur Lehre von der Pradestination, zur Negation eines freien Willens und ähnlichen unserer sittlichen Weltauffassung und den theologischen Dogmen widersprechenden Doctrinen.

In Folge dieses Umstandes hat man die Wissenschaft vielfach angefeindet, doch mit Unrecht. Es ist Niemand berechtigt, die Hypothese,
dass alle Naturerscheinungen Bewegungsvorgänge seien, als wissenschaftlich erkannte Wahrbeit zu betrachten; sind wir doch nicht einmal im
Stande, uns die elektrischen und magnetischen Phänomene als Bewegungserscheinungen zu denken, geschweige denn, dass irgend wie die Bezichungen zwischen organischer und anorganischer Natur klargelegt waren.

Wenn beispielsweise Schleiden"] es als die rallgemeinste naturwissenschaftliche Aufgabe« hinstellt, rallen Wechsel der Erscheinungen auf Bewegungen zurückzuführen und nach mathematischen Gesetzen aus Grundkräften der Anziehung und Absteßung zu erklären, so dürfte diese Ansieht keineswegs mit derjenigen der Mehrzahl der Naturforscher harmoniren.

Aufgabe der Wissenschaft ist nur Zusammenstellung der Thatsachen und dessen, was daraus nach logischen Gesetzen folgt, kurz, wie schon die Bezeichnung sagt, alles dessen, was man weiß, alles übrige gehört in das Bereich der Wünsche und Phantasien, auf welche die Wissenschaft nicht die mindeste Rücksicht zu nehmen hat.

Wenn ich einen Menschen fortzuziehen suche, welcher Widerstand eistet und es herrscht Gleichgewicht, so fühle ich, dass ich eine Kraft ausübe und weiß, dass sie nicht zur Wirkung kommt, weil sie durch die entgegenwirkende Kraft des anderen Menschen gehindert wird. Ebenso könnte meiner Kraft die Kraft eines Thieres, einer Maschine oder einer gespannten Feder und dergleichen Widerstand leisten. Immer aber deuke ich mir die Kraft des Widerstandes als etwas meiner eigenen Kraft Gleichartiges, ausgeübt von einem Wesen wie ich, d. b. von einem Individuum. Es ist unmöglich, sich eine Kraft anders als von einem Individuum ausgeübt zu denken.

Wonn sich nun dieses widerstrebende Individuum im freien Raume befände, so konnte es mir keinen Widerstand leisten, außer es wurde

^{*)} Grundzuge der wissenschaftlichen Botanik, 2. Aufl Leipzig 4845, 1, 53.

selbst wieder an einem dritten Rückhalt finden, dieses selbst an einem vierten u. s. w. Das letzte der Serie muss sich halten an dem Endglied einer zweiten Reihe, die nicht an einander ziehen, sondern gegeneinander drücken und deren Anfangsglied an mir selbst eine Stütze findet.

Ziehe ich nun z. B. an der Schaur einer Peitsche, deren Stiel ich in der Hand halte, so werde ich ebenfalls Widerstand finden. Ist nun aber die Schnur ein Individuum? Offenbar lasst sie sich in zwei, drei und mehr Theile zerschneiden, muss also betrachtet werden als Agglomerat sehr vieler Individuen, die mit dem Stiel der Peitsche eine Kette un vorigen Sinne bilden. Soll weiter die Möglichkeit einer Vorstellung nicht aufhören, so ist durchaus nöthig, dass die Zahl dieser Einzelwesen keine unendlich große, sondern eine beschränkte sei. Wir mussen uns denken, die Schnur bestehe aus einer sehr großen Anzahl unsichtbarer Einzelwesen, Moleküle, die gegenseitig Kräfte auf einander ausüben. Ob solche wirklich existiren, lässt sich nicht beweisen, wir gebrauchen sie alterdings nothwendig, um uns eine Vorstellung von dem Vorgange machen zu können, sind aber nur berechtigt zu sagen, die Schnur verhalt sich so, als ob sie aus Molekülen bestande, die Krafte auf einander ausüben. Die gleiche Annahme müssen wir auch bei allen abrigen Naturerscheinungen machen, wenn wir eine Vorstellung ihres Wesens gewinnen wollen.

In den frühesten Zeiten, da man die Naturerscheinungen nur im großen Ganzen betrachtete und sich nicht mit derart eingehenden Spekulationen befasste, dachte man sich als Trager der Kräfte verschiedenartige sehr mächtige Naturgottheiten.

Die Atome und Moleküle sind nur eine modificirte Form dieser Damonen, und wenn sie nicht mehr als lebendige Wesen betrachtet werden, so hat dies in erster Linie darin seinen Grund, dass ihre Thätigkeit keine willkürliche, sondern durch gonz strenge unverletzliche Gesetze bestimmte ist. Sowohl im Alterthum, wie auch später, dachte man sich indess die Atome wenigstens mit einem gewissen Maß von Empfindung ausgestattet.

Empedokles unterschied vier Elemente mit besonderen Kriften, namlich Liebe und Hass. Die Liebe bedingt Agglomeration zu einer Kugel. Hass Expansion bis zu unendlicher Verdünnung. Beide Krafte betoden sich in ewigem Kampf.

Die Monaden von Leibnitz sind ehenfalls keine eigentlichen rein materiellen Atome, sondern geistige Individuen (»formelle Atome«).

C. S. Cornelius* wählt das Thema »Das Gedächtnis als eine Eigenschaft der Materie« zum Gegenstand einer besonderen Abhandlung.

^{*} Abhandlungen zur Naturwissenschaft und Psychologie Laugensulza 1867.

Nägeli" nimmt die Existenz von Aethermolektlen an, welche sowold die Erscheinungen der anorganischen. Wie der organischen Natur erzeugen. Er nennt sie Amere. Jedes ist mit drei Paaren nach verschiedenen Gesetzen wirkenden Kräften ausgestattet "die Elektricitäten, die Isagitäten und die Dominantenkräfte). Aus den Ameren setzen sieh die Atome und ihre Aetherhüllen zusammen. Die Atome lassen dabei noch mehr oder minder selbststundige Theile, die Particellen, unterscheiden, welchen die chemischen Werthigkeiten entsprechen.

Der erste, welcher eine einigermaßen klar durchdachte Atomtheorie außtellte, ist der griechische Philosoph Demokritos. Nichts existirt als die Atome und der leere Raum, alles Andere ist Meinung, ist sein Fundamentalsatz: » Νόμφ γλυχὰ καὶ νόμφ κικρὸν, νόμφ θερμῶν, νόμφ ψυχρὸν, νόμφ χουή. ἐτεἡ δὲ ἄτομα καὶ κενὸν.» Die Atome denkt er sich von sehr verschiedener Form und in unendlicher Zahl, in beständiger Fallbewegung begriffen, indess die größeren in schnellerer als die kleineren, wodurch Zusammenstoße, Aggregationen durch Ineinanderhaken und damit die Bildung von greifbarer Materie unvermeidlich werden.

Achnliche Theorien bildeten Epikur und Lucrez^{**}. Im 17. Johrbundert wurde die Atomtheorie der Alten abermals ans Licht gezogen von Gassendi, welchem dann Hobbes folgte.

Consequent ist die Ansicht des Letzteren ""), dass die Atome nicht die letzten Theilehen seien, aus welchen die Materie bestehe, dass sie vielmehr Aggregate noch weit kleinerer Atome zweiter Ordnung seien, diese wieder solcher dritter Ordnung und so in infinitum.

In der That, sehon wenn wir uns ein räumlich ausgedehntes Atom vorzustellen suchen, ist gar nicht einzusehen, weshalb dasselbe nicht wie jedes andere Stück Materie abermals aus kleineren Theilen zusammengesetzt sein soll, ganz abgesehen davon, dass die Erklärung verschiedener Erscheinungen eine solche Annahme wirklich nothwendig macht.

Wenn nun aber die Zusammensetzung der Atome eine so complicirte ist, so könnte man denken, dass es überhaupt keinen Sinn habe, von einer gewissen Stoffmenge oder Masse zu sprechen†!. Ein solcher

Leipzig 1864; Zollner, Kometentheorie. 2. Aufl. Leipzig, W. Engelmann, 4872. Frohschammer, Monaden und Weltphantasie. 4879, pag. 166.

Mechanisch-physiologische Theorie der Abstanimunzslehre, II Anhang, Krafte und Gestaltungen im molekularen Gebiet, Munchen, Oldenburg, 4883.

^{**:} Bezuglich des Naheren sei verwiesen auf Fr. A. Lange, Geschichte des Materialismus, Iserlohn, Baedeker, 1877.

^{***)} De corpore, ed Mulesworth, 4, 27, 1, 362-364.

⁴ Siebe auch W. Weber in Lange, Geschichte des Materialismus, 2, pag. 198, oder Fechner's Atomenichre, 2, Aufl. pag. 85.

Schluss ware verfehlt, denn es ist wohl in Betracht zu ziehen, dass die Definition der Masse ganz unabhangig von allen Vorstellungen über die Natur der Materie ist, insofern sie sieh einfach auf das Wirkungsgesetz der Kraft geundet.

Es wurde bereits bemerkt, dass die Schwere eines Gewichtstückes eine Kraft ist, da wir sie durch unsere Muskelkraft compensiren können. Hängen wir das Gewichtstück an eine Federwage, so giebt die Verlängerung der Feder ein Maß für die Schwere des Gewichtes (direkt allerdings für die Kraft der Feder, welche indess der des Gewichtes gleich ist). Durch Anhängen einer zweiten, dritten etc. gleichen Masse können wir die Federwage aichen und so ein Instrument herstellen, welches beliebige Krafte zu messen gestattet.

Lassen wir wie z. B. bei der Fallmaschine) eine solche gemessene Kraft eine beliebige Masse in Bewegung setzen, wobei die erzeugte Beschleunigung mittelst Uhr und Malistab leicht ormittelt werden kann, so findet sich, dass bei Anwendung der m-fachen Masse, d. h. m gleichen Gewichtstücken, die durch eine bestimmte Kraft hervorgebrachte Beschleunigung $\frac{1}{m}$ der früheren ist. Verdichtung, chemische Verbindung gemischter Körper etc. ändert nichts an der Beschleunigung, welche die korper durch eine gegebene Kraft erfahren, mag auch das Volumen dadurch noch so bedeutend verändert worden sein.

Hieraus schließt man, dass auch dann, wenn wir anders geartete Stoffe nehmen, der Beschleunigung $\frac{4}{m}$ die m-fache Masse entspricht, selbst wenn das Volumen des Körpers scheinbar geradezu das Gegentheil als richtiger erscheinen ließe.

Das Maß für die Stoffmenge ist somit der Quotient der treibenden Kraft dividirt durch die erzeugte Beschleunigung. Diesen Quotienten nennt man kurz die »Masse« des Korpers.

Man hat vielfach versucht, das Wesen der Materie nüber zu definiren*, z. B. in folgender Weise:

- a) Materie ist Alles, was Trägheit besitzt.
- b) Materie 4st das Receptakulum oder Vehikel der Energie.
- c) Materic ist, was eine Kraft ausübt oder auf was eine kraft einwirken kann.
- d Materie ist, was durch den Tastsinn wahrgenommen werden kann.
- e! Materie ist, was Raum einnehmen kann.

^{*} teli gebe diese Definitionen aus dem Buche. Die Eigenschaften der Miderie, von P. G. Tait, M. A., übersetzt von G. Sie beit. Wien, A. Pichler's Witwe & Sohn, 1885, pag. 12.

- f) Materie ist, was vermöge seiner Bewegung Energie besitzt.
- g) Materie ist, was Arbeit erfordert, um in Bewegung gesetzt zu werden etc.

Vielleicht könnte man am genauesten so definiren: «Materie ist alles das, was eine endliche Masse besitzt, d. h. durch eine Kraft eine dieser proportionale Beschleunigung erfährt.»

b) Gravitation.

Die Beobachtungen der Planetenbewegung, deren Resultate sich in den Gesetzen Kepler's zusammenfassen lassen, im Verein mit den Beobachtungen über den freien Fall der Körper führten Newton zur Entdeckung des Gravitationsgesetzes, dass jede Masse in der Nähe einer andern eine constante Beschleunigung gegen diese zu erfährt, welche direkt proportional ist den beiden Massen selbst und umgekehrt dem Quadrat ihrer Entfernung.

Da wir uns nun als Ursache einer Beschleunigung stets eine Kraft denken (vgl. Seite 341), so muss auch hier eine solche angenommen werden, deren Trager indess zunächst vollkommen unbestimmt bleibt.

Es könnte z. B. sein, dass unsichtbare Hände den Planeten gegen die Sonne hinziehen oder hindrücken, wobei im letzteren Falle die Grenzen des Universums, gegen welche sich das drückende Wesen anstemmt, mit der Sonne in fester Verbindung sein müssten u. dergl.

Die einfachste Annahme ist diejenige, welche Newton selbst machte, dass namlich jedem Atome die Fahigkeit innewohne, durch beliebige Entfernungen hindurch ein anderes anzuziehen. Wenn wir versuchen, uns von dieser Fernewirkung eine Vorstellung zu machen, so treffen wir allerdings sofort auf eine Schwierigkeit. Unsere eigene Kraft ist stets nur im Stande bei Berührung zu wirken, nicht in die Perne. Selbst wenn wir also die Gravitationskraft annehmen wollen, so bietet sie doch keine eigentliche Erklärung, es ist uns unmöglich eine derartige Wirkung zu begreifen").

Schon Newton**, erörtert die Möglichkeit, dass die scheinbare Anziehung der Himmelskörper vielleicht durch Stöße herforgebracht sein könne, und protestirt noch 1747 in der Vorrede zur 2. Auflage seiner Optik gegen die Schwere als Grundkraft aller Materie.

In seinen Briefen an Bentley außert er sich

^{*} Vergl. hierzu auch P. du Bois-Reymond Naturwissenschaftliche Rundschau 1888, p. 169 u. ff.), welcher die Fernkraft geradezu für eine überhaupt unbegreifliche Wirkung erklart.

^{**} Phil. nat. princ. math. 1, 11.

Sie sprechen zuweilen von der Schwere als etwas, was nothwendigerweise zum Wesen der Materie gehört. Ich bitte Sie, mir diese Meinung nicht zuzuschreiben, denn ich behaupte nicht, die Ursache der Schwere zu kennen. Die Erwägung dieser Frage würde längere Zeit beanspruchen.

Es ist undenkbar, dass leblose, rohe Materie ohne Vermittelung von etwas Nichtmateriellem auf andere Materie ohne gegenseitige Berührung einwirken soll, wie es der Fall sein müsste, wenn die Gravitation in dem Sinne Epikurs nothwendigerweise zum Wesen der Materie gehörte... Dass die Schwere mit der Materie in dem Sinne untrennbar verbunden ist, dass ein Körper durch einen leeren Raum hindurch auf einen andern einwirken kann, ohne dass die Wirkung und die Krast durch irgend ein Medium von dem einen zum andern übertragen wird, ist nach meiner Ansicht eine Absurdität, auf die Jemand, der in philosophischen Dingen ein competentes Urtheil besitzt, niemals verfallen wird. Die Schwere muss durch ein Agens bewirkt werden, welches ununterbrochen nach gewissen Gesetzen wirkt, ob aber dieses Agens materiell oder inmateriell ist, habe ich der Erwägung meiner Leser anheimgestellt.

E. du Bois Reymond' schreibt über die Natur der Schwerkraft: » Die Kraft in genem Sinne ist nichts als eine verstecktere Ausgeburt des uns eigenen unwiderstehlichen Hanges zur Personifikation; gleichsam ein rhetorischer Kunstgriff unseres Intellekts, der zur tragischen Wendung greift, weil ihm zum reinen Ausdruck die Klarheit der Vorstellung fehlt. in den Begriffen von Kraft und Materie kehrt derselbe Dualismus wieder, der in den Vorstellungen von Gott und der Welt, von Seele und Leib sich zu erkennen giebt. Es ist, nur verfeinert, immer noch dasselbe Bednrinis, welches einst die Menschen trieb, Busch und Quell, Fels, Luft und Meer mit Geschöpfen ihrer Einbildungskraft zu bevölkern. Was ist gewonnen, wenn man sagt, es sei die gegenseitige Anziehungskraft, wodurch zwei Stofftheilchen sich einander nähern? Nicht der Schatten einer Einsicht in das Wesen des Vorganges. Aber seltsam genug, es liegt für das uns innewolnende Trachten nach den Ursachen eine Art von Beruhigung in dem unwillkürlich vor unserem Auge sich binzeichnenden Bilde einer Hand, welche die trage Materie leise vor sich hinschieht, oder von unsichtbaren Polygonarmen, womit die Stofftbeilchen sich umklammern, sich gegenseitig an sich zu reißen suchen, endlich in einen Knoten sich verstricken.«

Wenn ich oben nicht wie es gewöhnlich geschieht die Gravitationskraft nicht als eine Eigenschaft der Materie, welche der gewählten

^{*} Reden, Leipzig 4887, p. 44, 45, und fruher Untersuchungen über thierische Elektricität. 1. Berlin 4868, Vorrede p. Mt., Mt.

Definition zu Folge auch continuirlieb angenommen werden könnte, sondern ausdrücklich den Atomen zuschrieb, so geschah dies nicht ohne besonderen Grund.

Man kann namlich wohl sagen die Materie sei continuirlich und werde rein mathematisch* in Elemente, etwa in Elementarparallelepipeda entsprechend einem beliebig festgesetzten Goordinatensystem zerlegt. Will man indess nun die Wirkungen dieser Elemente summiren, so ist nothwendig die Wirkung auf die Schwerpunkte derselben zurückzusühren, man denkt sich also doch die Materie als System aquidistanter gleicher Punkte und erst auf Grund dieser Annahme wird es dann möglich den Satz zu beweisen, dass man sich die Wirkung einer beliebigen Masse von deren Schwerpunkt ausgeübt denken kann. Hierin d. h. in der physikalischen Anwendung, nicht in den Grenzübergängen, wie gewöhnlich in Lehrbüchern der Insinitesimatrechnung ausgesührt wird, scheinen mir die nicht unberechtigten Bedenken zu liegen, die sich jedem Ansanger unwillkürlich aufdrangen.

Um die Annahme der unbegreiflichen Fernewirkung zu umgehen, hat man vielfache Versuche unternommen, die Gravitationskraft auf Contaktwirkungen zurückzuführen, doch mit wenig Erfolg.

Sehon die Thatsache, dass es in solchem Falle möglich ware, einen für die Schwerkraft undurchdringlichen Schirm herzustellen, bereitet derartigen Erklärungsversuchen große Schwierigkeiten. Die Unmöglichkeit davon kann man leicht daraus erkennen, dass wenn dies möglich ware, auch die Herstellung eines Perpetuum mobile möglich wäre. Man hätte nur die eine Hälfte eines Schwungrades durch den Schirm der Wirkung der Schwere zu entziehen, dann wurde desselbe in continuirhehe Rotation kommen.

Vielfache Beachtung hat die Theorie von Lesage 1818) gefunden. Maxwell**, außert sich darüber:

Nach der Theorie von Le Sage wird die Gravitation der Korpergegen einander durch den Anprall von Atomen verursacht, die in Stromen nach allen Richtungen hin den Raum durchtliegen. Le Sage nennt duse Atome ultramundane Korperchen, weil er annimmt, dass dieselben von allen Richtungen her aus Regionen kommen, die weit über den uns bekannten Theil des Weltsystems hinausreichen. Er nimmt an, dass diese ultramundanen Körperchen so klein sind, dass ein Zusammenstoßen von zweien ein sehr seltenes Ereignis ist. Dadurch, dass sie gegen die Moleküle der groben Materie anprallen, üben sie ihre Wirkung aus, die darin besteht, dass sie die Körper einander annähern. Ein einzelner,

[.] Newton's Fluxionsrechnung 1868;

^{**} Aus Tait, Die Eigenschaften der Materie, p. 133 u. ff.

im freien Raume schwebender und dem Anprall dieser Körpereben ausgesetzter Körper würde von denselben in allen Richtungen hin und her gestoffen werden. Da er jedoch im Ganzen von einer Seite ebenso viel Stoffe erhalt, als von einer anderen, so kann er dabei keine merkliche Geschwindigkeit erhalten. Wenn dagegen zwei Körper im Raum vorhanden sind, so wird jeder den andern vor einem Theil des Bombardements beschützen. Jeder der beiden Körper wird an derjenigen Seite, die dem andern zugewendet ist, von einer geringeren Anzahl von Körperchen getroffen werden, während er an jeder anderen Stelle von ebenso viel Körperchen getroffen wird, als ein einzelner Korper.

Jeder der beiden körper wird sich daher in Folge des Ueberschusses von Stößen, die er an der von dem andern abgewendeten Seite empfängt, gegen den andern hin hewegen. Wenn wir nur die Stöße derjenigen Theilehen, welche direkt aus unendlicher Entfernung kommen, berücksichtigen, nicht auch diejenigen, welche bereits mit mundanen körpern zusammengetroffen sind, so lasst sich die Wirkung auf die beiden Korper leicht berechnen, indem man die Dimensionen derselben im Vergleich zu ihrer gegenseitigen Entfernung als klein annimmt.

Die Kraft witrde dem Produkt derjenigen Durchschnittsflächen heider Körper, die auf der Verhindungslinie derselben senkrecht stehen, direkt und dem Quadrat ihrer Entfernung umgekehrt proportional sein.

Nun ist aber die Gravitationsanziehung dem Produkt der Massen der beiden Korper, zwischen denen sie wirkt, direkt und dem Quadrat des Abstandes derselben umgekehrt proportional. Beide Gesetze würden also identisch sein, wenn die Constitution der Korper so beschaffen wäre, dass die wirksamen Durchschnittstlächen den Massen derselben proportional wären. Hier ist, wie es scheint, ein Weg zur Erklärung des Gravitationsgesetzes gegeben, auf dem wir vielleicht in die Geheimnisse der Wissenschaft einzudringen vermögen, vorausgesetzt, dass es gelingt, den Nachweis zu führen, dass er auch in anderer Hinsicht mit den Thatsachen in Einklang steht.

*Um die wirksame Fläche eines Körpers, vermöge deren er einen Schirm gegen den Durchgang der ultramundanen Körperchen bildet, proportional der Masse des Körpers zu machen, ob derselbe groß oder klein ist, muss man mit Le Sage annehmen, dass die festen Atome des Körpers außerordentlich klein sind im Vergleich zu dem Abstand derselben von einander, so dass selbst von den dichtesten und großten Körpern nur ein verhältnismäßig geringer Theil der Körperchen aufgehalten wird. Wir konnen die aus allen Richtungen kommenden Ströme von Körperchen bildlich als Licht vorstellen, welches von dem gleichfornig beleuchteten Himmel ausstrahlt. Einen materiellen Körper mussen wir uns als einen Haufen von Atomen denken, die sich in beträchtlichen

Abstinden von einander befinden, einem in der Luft schwebenden Insektenschwarm vergleichbar. Aus der Entfernung geschen wird derselbe als eine schwache Verdunkelung an einer bestimmten Stelle des Himmels erscheinen. Diese Verdunkelung stellt die hemmende Wirkung des materiellen Kürpers vor, welche er auf den Flug der Körperchen ausübt. Wenn nun die von dem Schwarm aufgehaltene Menge Licht sehr gering ist, so werden zwei solcher Schwärme nahezu dieselbe Menge Licht aufhalten, einerlei ob sie für den Beobachter neben einander oder hinter einander schweben. Wenn aber ein Schwarm eine beträchtliche Menge Licht aufhält, so wird der zweite weniger aufhalten, weil er von bedeutend weniger Licht getroffen wird. Die Wirkung beider Schwärme, wenn sie für den Beobachter binter einander schweben, wird daher geringer sein, als die Summe der Wirkungen, die sie einzeln hervorbringen.

*Nun ist aber, wie wir wissen, die anziehende Wirkung der Sonne und der Erde auf den Mond bei Gelegenheit einer Mondfinsternis und zur Zeit des Vollmondes ohne Finsternis nicht merklich verschieden. Dies beweist, dass die Anzahl der körperchen, die durch Körper von der Größe und Masse der Erde und selbst der Sonne aufgehalten werden, verhältnismäßig gering ist im Vergleich mit der Anzahl derjenigen, die durch die Erde oder die Sonne hindurchgehen, ohne ein einziges Molekül zu treffen. Für die Ströme der ultramundanen Körperchen sind die Erde und die Sonne nur Systeme von im Raume zerstreuten Atomen, welche für den geradlinigen Flug der Körperchen mehr Oeffnungen als Hindernisse darbieten.

Dies ist die sinnreiche Theorie, durch welche Le Sage die allgemeine Gravitation zu erklären versucht. Wir wollen uns von der Hestigkeit dieses Bombardements, welchem wir sortwährend nach allen Seiten hin ausgesetzt sind, eine Vorstellung zu machen suchen.

³ Wir haben gesehen, dass die Sonne nur einen sehr geringen Bruchtheil der Körperchen, die in sie eintreten, zurückhält. Die Erde halt natürlich eine noch viel geringere Menge zurück. Die Menge endlich, die von einem kleinen Körper, etwa einer Kugel von einem Pfund Gewicht, zurückgehalten wird, muss noch ungeheuer viel geringer sein, da die Masse desselben im Vergleich mit der Masse der Erde außerordentlich klein ist.

Das Gewicht der Kugel oder das Bestreben derselben, sich der Erde zu nähern, wird nach dieser Theorie durch den Leberschuss der Stoße der von oben her wirkenden Körperchen über die Stoße derjenigen erzeugt, die von unten her wirken, nachdem sie durch die Erde hindurchgedrungen sind. Jede dieser beiden Quantitäten ist ein außerordentlich kleiner Bruchtheil der Bewegungsgröße der Gesammtzahl der Gravitation 353

Körperchen, die die Kugel in einer Sekunde durchdringen, und der Unterschied derselben ist wieder ein sehr kleiner Bruchtheil von jeder einzeinen, und doch wird er durch das Gewicht von einem Pfund reprasentirt. Die Geschwindigkeit der Theilchen muss ganz bedeutend großer sein, als die Geschwindigkeit irgend eines Himmelskorpers, da sie andernfalls, wie sich leicht zeigen lässt, als ein widerstehendes Mittel wirken würden, welches die Bewegung der Planeten beeinflussen würde. Die Energie eines bewegten Systems ist aber das halbe Produkt aus der Bewegungsgröße und der Geschwindigkeit. Daher muss die Energie der Korperchen, welche durch ihren Apprall wahrend einer Schunde die Kugel gegen die Erde treiben, eine Anzahl von Fußpfunden sein, welche gleich der Anzahl von Fuß ist, welche ein Körperchen in einer Sekunde zurücklegt, d. h. nicht weniger als Tausende von Millionen. Dies ist aber nur ein kleiner Bruchtheil der Energie aller Stöße, welche die Atome der Kugel von den zahllosen Strömen von Körperchen erhalten. die dieselbe von allen Richtungen her treffen.

Die Energie der Körperchen, welche aufgewendet wird, um die gravitirende Eigenschaft eines einzigen Pfundes zu erhalten, beträgt daber Millionen von Millionen Fußpfund in der Sekunde.

Die Korperatome dachte sich Le Sage als leere Kasten, z. B. Oktaeder oder Würfel, bestehend aus sehr dünnen Stäben. Ein Theil der anprallenden Korperchen wird nun entweder an diesen Stabehen hängen
bleiben oder wenigstens einen Verlust an Bewegungsenergie erleiden,
die Schwere müsste also in beiden Fällen im Laufe der Zeit geringer
werden. W. Thomson*, versucht diese Schwierigkeit durch Annahme
vollkommener Elasticität der Körperchen zu beseitigen. Er schreibt
darüber

Dann könnte eine Collision gar keine rotatorische Bewegung er-

W. Thomson, Proc. Roy. Soc. Edinb. 1871—1872. Philos Mag. 4, 321 1873 Zollner, Wissenschaftl. Abhandi. 1, 107; Cornetius, Abh. zur Naturw. u. Psychologie. Langensalza 1887 p. 94 'woher auch das obige Citat. Vergl. ferner schramm. Die allgemeine Bewegung der Materie als Grundussache der Naturerscheinungen Wien 1872. Soeicht. Die Einheit der Naturkräfte. Deutsch von schulze. Leipzig 1878. Cornelius. Grundzuge einer Molekularphysik. Halle 1866. ferner 1. c. pag. 93 u. ff. Kerz Wider den Weltather barmstadt 1881; Langenbeck, Atom und Monade; Bolliger, Anti-Kant. Basel 1882. Huber. Die Forschung nach der Materie 1877; E. du Bois-Reymond. Die Grenzen des Naturerkennens; J. G. Vogt, Die kraft Leipzig 1878, v. Bollingshausen, Grundzuge der Vibrationstheome der Natur. Reval 1872; Isenkrahe. Das Rathsel der schwetkraft. Braunschweig 1979 Puschl, Sitzh d. Wien. M. 61, 2, 1870 Anderssohn. Die Theorie vom Massendruck aus der Ferne. Breslan 1880. A. Schröder. Intersuchungen über den Lichtather. Progr. d. Gymnasiums zu. Stargard in Pommern. 1884; Fritsch. Theorie der Gravitation. Progr. der Realschule, Kongeberg 1874.

zeugen; aber wenn die Kastenatome (cage-atoms, welche die irdische Materie constituiren, jedes eine enorm große Masse im Vergleich mit einem der ultramundanen Kügelchen besitzt, wie wir voraussetzen müssen, und wenn die Substanz der letzteren, obsehon vollkommen elastisch, weniger starr als die der ersteren ware, so muss jedes Kugelchen, welches eines der Kastenatome trifft, mit verminderter Translationsgeschwindigkeit zurückkommen Thomson and Tait's Natural Philosophy. § 301), aber mit einer dem entsprechenden Verminderung der Energie, welche vollständig in Schwingungen seiner eigenen Masse umgewandelt ist. Auf diese Weise wird die von Le Sage's Theorie geforderte Bedingung erfüllt, ohne die neuere Thermodynamik zu verletzen; und in Uebereinstimmung mit Le Sage mögen wir uns hierbei begnügen, ohne zu fragen, was wird aus jenen ultramundanen Körperchen, welche in Collision gewesen sind, sei es mit den Kastensparren (cage-bars) von irdischer Materie oder miteinander; denn für die Gegenwart und die kommenden Jahrhunderte betragen dieselben nur eine unbedeutende Minorität, während die große Majorität noch frisch mit ursprünglicher schwermachender Energie ausgestattet ist, ohne durch den Zusammenstoß verschlechtert zu sein.«

c) Elektricität, Magnetismus und Licht.

Wenn nun schon die einfache Gravitation den Erklärungsversuchen sehr große Schwierigkeiten bietet, so gilt dies in noch höherem Maße von den elektrostatischen, magnetischen und elektrodynamischen Wirkungen. Bier können wir uns nicht einmal eine Vorstellung über den Trager der Kräfte machen. Ein elektrisch geladener oder magnetisirter Körper, ein stromdurchtlossener Leiter haben nicht mehr Masse als im unelektrischen bezw. unmagnetischen Zustande; es müssten also, falls die Masse, d. h. Dichte des elektrischen oder magnetischen Fluidums nicht ungemein gering ist, die Atome selbst sein, die die Kräfte austüben, was wieder aus anderen Gründen, sehon der Erklärung des elektrischen Stromes halber, uneunehmbar ist.

Geben wir nun aber auch die Existenz ungemein feiner elektrischer und magnetischer Fluida zu, so wird sofort, falls wir die Erscheinungen begreifen wollen, nüthig dieselben aus Atomen bestehend zu denken, sehon einzig der Berechnung der Attraktionskräfte halber, welche durch Summirung der Einzelwirkungen auszusüthren ist, zur Erklärung der Anhäusung der Elektricität auf der Oberstäche durch gegenseitige Abstoßung der einzelnen Moleküle u. s. w.

Werden weiter auch solche Aetheratome unbeanstandet angenommen, dann wäre ferner deren Verhalten gegenüber den Korperatomen zu ermitteln, wobei sich alsbald neue Schwierigkeiten ergeben. Die leichte Scheidung und Leitung der Elektricität in den Metallen würde z. B. darauf hinweisen, dass diese Aetheratome zwischen den Körpermolekülen sich ungemein leicht bewegen; die Rotation des ungezahnten Barlow'schen Rades* spricht dagegen dafür, dass sie im Stande sind, einen kräftigen Druck darauf auszuüben. Die Unipolarinduktion bei um die Axe rotirenden Magneten glaubte Faraday erklären zu können durch Unbeweglichkeit der magnetischen Kraftlinien, andere Versuche lassen das Gegentheil annehmbar erscheinen u. s. w.

Es würde zu weit führen, auch nur die wichtigsten der Theorien dieser Erscheinungen hier zu erwähnen, um so mehr, da eine befriedigende his jetzt doch nicht gefunden ist **).

Der Anschaufichkeit halber erwähne ich nur einen Mechanismus, welchen Maxwell auf Grund Faraday'scher Ideen zur Erklärung der elektrischen Phänomene ersonnen hat, obsehon er später selbst denselben wieder aufgab und überhaupt kein besonderes Gewicht darauf legte.

Das Fundament der Faraday-Maxwell'schen Theorie bildet der Satz, dass, wo immer Elektricität entstehen oder verschwinden mag, dabei stets beide Elektricitäten in gleicher Menge betheiligt sind oder wie Faraday dies ausspricht, dass absolute Ladung eines Körpers (d. h. mit einer Elektricität, der nicht eine gleiche und entgegengesetzte Menge auf einem andern correspondirt) unmöglich ist.

Die Richtigkeit dieses Satzes wird leicht erkannt bei Construktion der Kraftlinien. Jede Kraftlinie muss an einem Orte endigen, der entgegengesetzt elektrisch ist wie derjenige, von welchem sie ihren Ausgang nimmt, und ein alnduktionsfadene, d. h. eine von Kraftlinien begrenzte Röhre, welche auf der einen Endflache die Elektricitätsmenge + 1 besitzt, besitzt an der andern stets die Menge - 1, wie vielfach sie auch gewunden sein mag und wie groß der Unterschied der Ausdehnung der beiden Grenzflächen ist.

Selbst wenn scheinbar die eine Elektricität in einen Körper eingedrungen, von ihm absorbirt ist, befindet sich stets außerhalb gleichviel entgegengesetzte, so dass man nicht hoffen kann, durch Entziehung der eingedrungenen Elektricität dieselbe allein erbalten zu können.

Wird ein elektrischer Körper in eine isolirte leitende Hülle eingeschlossen und diese unelektrisch gemacht, so kann man sie beliebig lange aufbewahren, ohne dass sie eine Spur von Elektrisirung erhält, obschon sich die Elektricität des eingeschlossenen Körpers allmählich zerstreut, also an die Hülle übergehen muss. Oftenbar hatte sich auf der Innenseite

^{*)} Vergl. G Wiedemann, Elektricität 3, pag. 483.

^{**} Vergl. G. Wiedemann, Elektricitat. 4, 2 p 1123 u. ff.

der Hülle eine genau gleiche Menge entgegengesetzte Elektricität befunden, die während des Zerstreuungsprozesses neutralisirt worden ist.

Diese Thatsache nun, dass stets beide Elektricitaten in gleicher Menge auftreten und niemals die eine unabhängig von der andern absolut) gewonnen werden kann, ist ganz analog der entsprechenden Thatsache bei magnetischen Erscheinungen, so dass man dazu geführt wird, auf eine gewisse Verwandtschaft des Wesens beider Erscheinungen zu schließen.

Faraday wurde durch die Analogie dazu bestimmt, den elektrischen Zustand ebenfalls auf eine Polarisation der Molekule zurückzuführen. wie den magnetischen. Da nun aber die elektrischen Körper nicht wie Magnete je zwei Pole besitzen, so kann diese Polarisation nicht in dem Körper selbst vorhanden sein, sondern nur in dem Medium außerhalb. Man muss sich, um auf Grund dieser Hypothese die Thatsachen erklären zu können, denken, dass jeder Induktionsfaden wie ein magnetischer Stahldräht im Innern polarisirt ist, derart, dass, falls man ihn isoliren könnte, das eine Ende nach außen hin positiv elektrisch wirkte, das andere negativ, entsprechend den Polen des magnetisirten Stahldrahtes. So wie nun in bekannter Weise eine magnetische Masse aus magnetisch polarisirten Molekülen zusammengesetzt zu denken ist, so ist hier der ganze von Kraftlinien eingenommene Raum außerhalb des Korpers als von elektrisch polarisirten Molektilen erfüllt zu betrachten, deren Polarisationsaxen die Richtung der Kraftlinien angeben und deren elektrisches Moment durch das an dem betreffenden Punkte herrschende Gefälle des Potentials bestimmt ist.

Während also nach der gewöhnlichen Theorie durch Elektrisiren der Zustand des betreffenden Körpers selbst geändert ist (insofern er mehr oder weniger von elektrischem Fluidum erhalten hat), ist nach Faraday's Theorie gerade umgekehrt der Zustand des umgebenden isolirenden Mediums geändert worden "seine Moleküle sind polarisirt), während der des Körpers selbst völlig unverändert geblieben ist. Ist diese Ansicht richtig, so muss, wie sehon Faraday erkannte, die Natur des umgebenden Mediums von wesentlichem Einfluss sein auf die elektrische Capacität eines Körpers, und die Experimente haben diese Folgerung aufs beste bestatigt. Die Capacität eines Conduktors ist wesentlich größer, wenn derselbe von Schwefel oder Glas umgeben, als wenn er frei in Luft aufgestellt ist, denn für gewöhnliche Condensatoren ist dies leicht nachzuweisen, und ein isolirter Conduktor kann ebenfalls als eine Belegung eines Condensators betrachtet werden, dessen andere Belegung von den Wänden des Zimmers gebildet wird.

Wenn nun aber das Dielektricum wie ein Magnet polarisirt ist, so befindet es sich in einem Zwangszustand, insofern je zwei entgegengesetzt geladene Seiten zweier Molektile sich anziehen, wodurch ein Zug in der Richtung der Kraftlinien bedingt wird und nebeneinander liegende gleichartige Pole sich abstoßen, wodurch ein Druck in Richtungen senkrecht zu den Kraftlinien erzeugt wird.

Kann das Medium diesen Zwangszustand aushalten, so ist es ein vollkommener Isolator, giebt es dagegen nach, d. h. gestattet es der Eiektricität mit mehr oder weniger Widerstand den Durchgang, so ist es ein Leiter. Der Zwangszustand eines elektrischen Körpers lässt sich also sehr wohl vergleichen mit dem eines elastischen Körpers, der eine gewisse Verschiehung erlitten hat. Der elastischen Verschiehung entspräche dann eine elektrische Verschiehung. Während nun aber bei der Deformation eines elastischen Körpers eine sichtbare Verschiehung

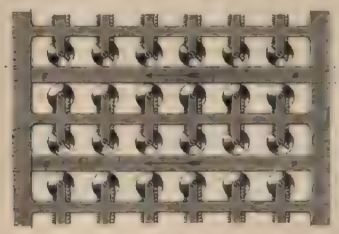


Fig. 524.

der Theilchen eintritt, so ist bei elektrischer Ladung nicht die mindeste Veränderung des Ortes der einzelnen Theilchen zu beobachten, die Verschiebung muss somit nicht auf die Moleküle selbst, sondern auf das Medium zwischen den Molekülen bezogen werden, welches wir auch zur Erklärung der Lichterscheinungen als vorhanden betrachten und als Aether bezeichnen. Durch die Verschiebung des Aethers in einem Dielektrieum müssen die Moleküle desselben gewissermaßen elastisch deformirt werden, so dass sie in einen Spannungszustand gerathen, der eben das Wesen der elektrischen Polarisation ausmacht.

Man könnte sich hiervon eine Vorstellung bilden durch folgenden Mechanismus: Man denke sich die Moleküle repräsentirt durch Paare von Zahoradern (Fig. 521, welche lose auf feststehende Axen aufgesteckt sind und paarweise durch je zwei elastische Spiralfedern in Verbindung stehen. Der Aether werde repräsentirt durch Zahostangen (a.a., a.a.),

welche in die Zahnräderpaare eingreifen. Eine elektrische Verschiebung entspräche einer Verschiebung dieser Zahnstangen etwa in der Richtung der Pfeile. Die Federn der Rader werden dadurch theils ausgezogen, theils zusammengedrückt, und die gesammte kinetische Energie in potentielle Energie (elastische Spannung umgesetzt. Würde die treibende Kraft (elektromotorische Kraft) beseitigt, so würde auch die Verschiebung wieder rückgängig und der Spannungszustand (dielektrische Polarisation) wieder verschwinden.

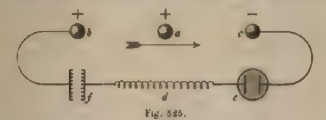
Je höher die Spannung der Federn anwächst, um so schwieriger wird die Verschiebung, und schließlich muss ein Gleichgewichtszustand eintreten, welcher dem Gleichgewichtszustand entspricht, in welchem sich ein elektrisch geladener Korper befindet. Die Federn seien nun nicht direkt an den Rädern, sondern, wie die Figur andeutet, an lose damit verbundenen Stäbehen befestigt. Ein Nachgeben der Stäbehen, welches Verschwinden der Spannung unter Bildung von Wärme bedingt, entspräche der gleichfalls von Wärmebildung begleiteten Leitung der Elektricität, insofern nunmehr die elektromotorische Kraft den Spannungszustand stets wieder herzustellen sucht und so eine immer weitergehende Verschiehung bedingt. Bruch der Federn entspräche dem Falle der disruptiven Entladung.

Soll die Verschiebung in infinitum fortgesetzt werden können, so wurde dies bedingen, dass die Zahnstangen keine Enden besitzen, d. h. wieder in sich zurückkehren, geschlossene Bänder bilden. Diese Annahme bedingt aber dann die weitere, dass auf elektrischem Gebiete eine begronzte Verschiebung nicht möglich ist, dass jeder elektrische Strom eine in sich zurücklaufende Bahn besitzen muss und ungeschlossene Ströme somit nirgends vorkommen können. Die Bewegung der Elektricität des Aethers) wäre also in dieser Hinsicht vollkommen der einer incompressiblen Flüssigkeit zu vergleichen. An allen Punkten eines Stromfadens muss die Stromintensität die gleiche sein, gleichgültig, ob derselbe durch einen Leiter hindurchführt oder durch ein Dielektrieum. Der Unterschied besteht nur darin, dass, wenn die Strombahn nur aus Leitern gebildet ist, die Strömung, constante elektromotorische Kraft vorausgesetzt, sieh in infinitum fortsetzt; wenn dagegen Unterbrechungen durch Isolatoren vorkommen, der Strom nur so lange andauert, bis die geweckte Gegenkraft der elektromotorischen Kraft gerade das Gleichgowicht halt.

Wurde man z. B. folgenden in Fig. 525 angedeuteten Versuch ausführen, nämlich die elektrisirte Rugel a zwischen den zwei entgegen-

^{*} Siehe auch Odstreil, Ueber den Mechanismus der Fernewirkung elektrischer krafte. Wien, Sitzb. 58, 2, 1883 und H. Hertz, Sitzb. d. Berl. Ak. 1885, 7.

gesetzt geladenen Kugeln b und c in der Richtung des Pfeils verschieben Convektion "), so würde sich die elektrische Verschiebung durch das ganze mit den beiden Kugeln in Verbindung stehende System hindurch fortsetzen, in dem spiralig gewundenen Draht d fände metallische



Leitung statt unter Verwandlung der Energie in Wärme, in der rechts angedeuteten Zersetzungszelle e elektrolytische unter Bildung von chemischer Energie und in dem Entladungsapparat f links disruptive unter Erzeugung von Licht. Würde mit einer Magnetnadel die Stromintensität gemessen, so würde sie überall dieselbe sein. Wenn wir nun aber elektrische Stromung in einem Drahte als eine Bewegung des Aethers

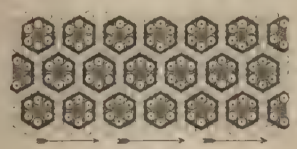


Fig. 526.

zwischen den Molekülen desseiben auffassen, dann müssen wir auch zugeben, dass das den Draht umgehende Medium in gewissem Malie durch diese Strömung in Mitleidenschaft gezogen wird. Am einfachsten lasst sich hiervon in folgender Weise (Fig. 526, nach Maxwell mit einigen Aenderungen eine Vorstellung gewinnen.

Man denke sich die Moleküle ersetzt durch Riemen, welche in sich geschlossen über je sechs in einem regelmäßigen Sechseck stehende Rollen geführt sind und den Aether repräsentirt durch lose Rollen, die nur die Riemen, nicht einander gegenseitig berühren.

Man denke nun, die unterste Reihe der kleinen Radchen, welche dem Aether des vom Strom durchflossenen Drahtes angehoren mögen, in der Richtung der Pfeile bewegt, so werden sie bewirken, dass die an-

^{*} Vergl. auch Rontgen, Sitzb. d. Berl. Ak. 1858, 23.

grenzenden Moleküle Riemen' im Sinne der eingezeichneten Pfeile rotiren, die zwischen denselben belindlichen kleinen Rüdchen kommen ebenfalls zur Botation, verändern aber ihre Lage nicht im mindesten, so dass also durch die elektrische Verschiebung im Drahte keine elektrische Verschiebung in dem umgebenden Dielektrieum bewirkt wird, sondern nur eine Rotation der Molekule. Die erste Schicht von Molekulen setzt alsbald die zweite Schicht in Bewegung, diese die dritte u. s. f., so dass in sehr kurzer Zeit das ganze Dielektricum an dieser Bewegung betheiligt wird. Gesetzt nun, es sei parallel zu dem Drahte ein zweiter Draht aufgespannt und die Bewegung sei gerade bis zu diesem fortgesebritten, dann wird sie durch ihn hindurch sich zunächst nicht fortsetzen können, sondern anstatt die Moleküle in Drehung zu versetzen. die kleinen Zwischenrädchen zum Rollen bringen, d. b. eine elektrische Verschiebung oder Strömung erzeugen, welche derjenigen im primären Drahte gerade entgegengesetzt gerichtet ist. Es ist dies der Schlie-Bungsinduktionsstrom. Erst wenn die Moleküle allmäblich - je nach dem Widerstande des Leiters - die Rotationsbewegung ebenfalls und mit gleicher Geschwindigkeit angenommen haben, wird das Rollen der Zwischenrädchen aufhören, der Draht befindet sich jetzt in dem Zustand, den Faraday den elektrotonischen nennt. Würde der primare Strom plötzlich unterbrochen, so würde aus gleichem Grunde die Rotationsbewegung der Molektile jenseits des inducirten Drahtes nicht sofort gehommt werden, und da nun auf dem diesseitigen Gebiete die Rotationsbewegung erloschen ist, so muss wieder ein Rollen der Zwischenrädchen im Drahte eintreten und zwar in der Richtung des früheren primaren Stromes - analog der Oeffnungsinduktion. Der Bewegung im Zwischenmedium entspricht der beobachtete Energieverlust*.

Die Schließungs- und Oeffnungsmäuktion sind hiernach durchaus zu vergleichen den Kräften, welche an der Kuppelung zwischen einem Motor und einer Arbeitsmaschine auftreten, das eine mal wenn der Motor plötzlich in Gang gesetzt wird, das andere mal wenn er rasch gestoppt wird und die Räder der Arbeitsmaschine vermöge ihrer Trägheit die Bewegung noch fortzusetzen streben.

Die Drehungsaxen der in der Umgebung eines vom Strome durchflossenen Leiters rotirenden Moleküle welche auch als Wirbel aufgefasst werden können fügen sich zu Linien zusammen, welche als magnetische Kraftlinien bekannt sind. Langs diesen Kraftlinien muss, ähnlich wie bei den elektrischen, ein Zug herrschen und senkrecht dazu ein Druck, den man sich in diesem Fall durch die Centrifugalkraft der Wirbel erzeugt denken kann.

^{*} Vergl. Maseart u. Joubert, Lehrb. d. Efektr. u. d. Magn., deutsch von Levy. 1886, 4, 469.

Bewegung eines Leiters im magnetischen Felde, d. h. in einem Medium, dessen Moleküle in der angedeuteten Weise (um die magnetischen Krastlinien) in Rotation begriffen sind, muss ebenfalls Induktion hervorrusen, da die auf der Vorderseite besindlichen Wirbel zusammengedrückt werden, somit deren Geschwindigkeit vergrößert werden muss; wahrend umgekehrt diejenige der hinter dem Drabte besindlichen abnimmt, also zu beiden Seiten eine Geschwindigkeitsdifferenz entsteht, welche ein Rollen der Zwischenrädehen, d. h. eine Strömung des Aethers bedingt.

Wurden entgegengesetzte Ströme sehr rasch alternirend einander folgen, so wurden sich die entsprechenden entgegengesetzten Rotationen wellenartig durch das Dielektricum fortpflanzen — wir gelangen zur elektromagnetischen Theorie des Lichtes.

Fitzgerald 1885 sucht die Eigenschaften des elektrisch und magnetisch gespannten Acthers darzustellen durch ein System in dersetben Ebene drehbarer Räder, welche durch elastische Bander mit einander verbunden sind, derart dass, wenn eines gedreht wird, gleichzeitig auch alle übrigen in Drehung kommen. In einem leitenden Raume fehlen die elastischen Bander.

Entfernt man bei den auf einer Linie liegenden Rädern die Bänder, setzt die Räder zu beiden Seiten in entgegengesetzte Drehung und legt nun die Bänder wieder auf, so erhalten diese in ihren beiden Halften verschiedene Spannung — dielektrische Polarisation. Reißen sie durch, — tritt Entladung ein — so pendeln die äußeren Räder, falls sie nur geringen Widerstand finden, mehrmals hin und her, die Entladung ist oseillatorisch: reißen aber die Bänder nicht plötzlich durch, sondern tritt nur durch Gleiten derselben unter Reibung allmähliches Nachlassen der Spannung ein, so ist die Entladung nicht oseillatorisch. Den Drehaven der Räder zu beiden Seiten der Linie entsprechen die magnetischen Kraftlinien.

Worden die Rader längs einer geraden Linie rhythmisch hin- und herhewegt, so pflanzt sich in dem umgebenden Radersystem die Bewegung wellenartig fort, wobei an jeder Stelle sowohl Drehung der Rader — magnetische Polarisation, wie Spannung der Kautschukbander — dielektrische Polarisation — stattlindet.

Das Modell lässt sich übrigens nicht zur Darstellung der Erscheibungen im Raume benutzen und erklärt auch nicht die ponderomotorischen Wirkungen.

Lodge (1876) stellt einen elektrischen Strom dar durch eine Schnur

Siehe O. Tumlirz Elektromagnetische Theorie des Lichten. Leipzig, Teubner 1883. Ferner H. Hertz. Elektrodynamische Wellen im Luftraume, Wiedem. Ann. 84, 609, 4868.

ohue Ende, welche über vier in einem Rechteck stehenden Rollen lauft. Zwischen zwei (Fig. 527 A, B) derselben sind mit einiger Reibung auf dieselbe Perlen aufgeschoben, welche durch elastische Faden in ihrer Lage gehalten werden. Verschiebt man die Schnur, so werden zunachst die Perlen mitgenommen und die Fäden mehr und mehr gespannt, bis

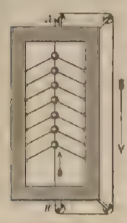


Fig. 527.

ihre elastische Rückwirkung gerade gleich der die Schaur antreibenden Kraft ist. Es entspricht dies der Ladung eines Condensators. Lässt man die Schnur wieder los, so wird sie durch die Spannung der Fäden nach einigen Oscillationen wieder in ihre Anfangslage zurückgeführt. Dies entspricht der oscillatorischen Entladung des Condensators. Ist die Reibung der Perlen nicht genügend, so gleiten sie langsam langs der Schnur, und wenn die treibende Kraft gleichmäßigen langsamen Umlauf, es entsteht ein schwacher elektrischer Strom, das Dielektricum des Condensators ist kein vollkommener Isolator, sondern nur ein schlechter Leiter. Sind einige Perlen fest, während

andere gleiten können, so entspricht das Modell einem Dielektrieum mit eingemengten leitenden Partikelchen, welche eine Rückstandsbildung veranlassen, ähnlich wie sie auch durch das Modell auf Seite 529 Bd. I dargestellt wird.

Würden die elastischen Fäden beseitigt und die Perlen einfach von dem Seile mitgeführt und an einem Punkte abgestreift, so entspräche dies der Fortführung eines Jons bei der Elektrolyse. Eine zweite sich entgegengesetzt bewegende Schnur würde dann die Bewegung des zweiten Jons darstellen. Das Abstreifen der Perlen könnte durch eine anstreifende Feder bewirkt werden. Ehe dieselbe im Stande ist eine Perle abzulösen, wird sie zunächst ungespannt werden; es tritt Polarisation ein, man bat einen elektrolytischen Condensator u. s. w.

Nach Hankel") bestehen die elektrischen Vorgange in kreisförmigen Schwingungen des Lichtäthers.

Reynard **, sucht die elektrodynamischen Wirkungen durch Aetherwirbel zu erklären. Aehnlich Moutier ***.

Nach Edlund terklären sich die elektrischen Ströme durch Aether-

^{*} Pogg Ann. 126, 440, 4865 u 131, 607, 4867, Wiedem. Elektr 4, 2 4136

^{**} Ann. de Chim et de Phys. 19, 4 273, 1870.

^{***} Ann. de Chim. et de Phys. 4, 5 267, 4875.

Arch. sc. phys. nat 43, 209, 297, 1872; Pogg. Ann. Ergbd. 6, 95, 244 1973, Pogg. Ann 148, 624, 149, 87. Wiedem. Elektr. 4, 2 1446.

ströme, wobei angenommen wird, dass sich die Aethermoleküle nach dem Gesetze des umgekehrten Quadrats der Entfernung abstoßen und von materiellen Molekülen in verschiedenem Grade angezogen werden.

Loschmidt*) und G. Schmidt**) vergleichen, wie es auch schon früher geschehen war, elektrische Ströme mit Wasserströmen.

Bjerknes*** weist auf die Analogie der magnetischen Wirkungen mit den Wirkungen von in Wasser oscillirenden und pulsirenden Korpern bin.

W. Thomson*** vergleicht die Magnetkraftlinien mit den Stromlinien bei Warmeleitung.

v. Helmholtz† macht auf die Analogie der Differentialgleichungen der Hydrodynamik und Elektrodynamik aufmerksam.

Euler††) und ahnlich Challis††† nehmen eine Strömung längs der kraftlinien eines Magneten an, welche durch den Nordpol in den Magneten ein-, durch den Stidpol austritt.

Elic + + + + ; weist darauf hin, dass sich zwei mindestens zehnmal in der Sekunde rotirende Kugeln in Wasser bei gleichgerichteter Rotation abstoßen, bei entgegengerichteter anziehen.

Zwei übereinander um die gleiche Axe in gleichem Sinne rotirende Kugetn ziehen sich an.

Ein Dielektricum könnte man sich aus solchen rotirenden Kugeln, deren Rotationsaxen die Kraftlinien sind, zusammengesetzt denken.

Rowland † betrachtet die elektrischen Ströme als analog den Wirbeln von Wirbeln in einer Flüssigkeit.

Cornelius '††, sieht das Wesen der elektrischen Erscheinungen in Undulationen des Aethers u. s. w.

Auch Lorenz*†;†) reducirt die elektrischen Erscheinungen auf Bewegungen des Lichtathers.

Wie schon Faraday vermuthete, scheinen in der That die optischen Phanomene mit den elektrischen in innigem Zuzammenhange zu stehen

^{*} Wien, Ak Ber. 58, 2 596, 1868. **) Ibid. 86, 2 1882

^{***} Nature 24, 260, 1881, Compt. rend. 98, 303, 1881,

^{....} Phil. Mag. 7, 1, 502 und 8, 42, 1851.

[🕁] Crelle's Journ. 35, 1, 1819.

²⁷ Briefe, deutsch von Kries, 1794, B. Brief 198-197.

⁴⁴⁴ Phil. Mag. 48, 4 494, 1872.

⁻⁻⁻⁻ Journ de Phys. 1, 2 71, 1882

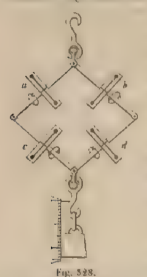
^{*#} Am. Journ. of Math. 8, 226, 1881.

^{****} Pogg. Ann. 181, 243, 4867.

und sie weisen in noch höherem Maße als diese darauf hin, dass der Weltraum mit einer äußerst feinen Materie, dem Aether, erfüllt sein muss. Die früher allgemein angenommenen Ansichten von Newton (1669), welche man als Emanationstheorie bezeichnet, und welchen zufolge das Licht ein feines, aus den Körpern ausströmendes Medium sein sollte, haben sich im Laufe der Zeit nicht bewährt und können als definitiv widerlegt gelten. Sehr viele Erscheinungen sprechen, wie bekannt, dafür, dass das Licht eine wellenformige Bewegung des Aethers sei, doch stößt auch diese Ansicht, die Undulationstheorie, noch auf so viele Schwierigkeiten, dass sie ebenfalls nicht als die wahre Beschreibung der thatsächlichen Verhältnisse gelten kann.

Bereits Grimaldi (1665, war der Ansicht, dass die hellen und dunkeln, durch Beugung entstehenden Streifen zu vergleichen seien den Wellen, die entstehen, wenn ein Stein ins Wasser geworfen wird.

lf uygens 1678 versuchte die Lichterscheinungen durch Wellenbewegungen in einem feinen elastischen Medium zu erklären, und nach Entdeckung der Polarisation durch Malus 1808, wurde Thomas Young [1817] zur Aufstellung der Theorie transversaler Schwingungen geführt, wie sie heute noch allgemein angenommen wird, welche aber zur Voraussetzung hat, dass der Aether nicht ein gasförmiger oder flüssiger, sondern ein fester Körper ist oder sich wenigstens wie ein solcher verhält. Vgl. Seite 243 Bd. L.



Die eigentliche Ausbildung der Undulationstheorie verdankt man Fresnet, welcher im Jahre 1821 chenfalls die Hypothese der Transversalschwingungen annahm. Er denkt sich den Acther als einen sehr feinen Stoff, dessen Atome im Verhältnis zu ihren Entfernungen ungemein klein sind.

W. Thomson 1884 sucht die elastischen Eigenschaften des Aethers durch in demselben stattfindende Wirbelbewegungen zu erklären. Er geht dabei aus von einem System von vier Kreiseln a, b, c, d. Fig. 528, deren Axen durch Gelenke zu einem Rhombus verbunden sind. der oben und unten, Shnlich wie eine Federwage, mit Haken zum Aufhangen beziehungsweise Anhängen von Gewichten versehen ist, und, wenn die Kreisel rotiren, Untsächlich

auch wie eine Federwage gebraucht werden kann. Seine eigenen Worte sind (nach der Naturw. Rundschau':

Das gyrostatische System bildet einen elastischen, sesten Körper,

welcher die Faraday'sche magnetisch-optische Drehung der Polarisationschene des Lichtes zeigen kann. . . . Das gyrostatische Modell der Federwage ist so angeordnet, dass es im Ganzen das Moment Null hat und also nichts beiträgt zu der Faradavischen Rotation: bei dieser Anordnung illustrirt das Modell den Lichtather in einem von der magnetischen Kraft nicht beeinflussten Felde. Aber nun möge dem verbundenen Gelenkquadrate eine verschiedene Rotationsgeschwindigkeit ertheilt werden um die Axe der beiden hervorragenden Stabe, so dass es ein resultirendes Moment rund um eine gegebene Linie durch das Tragheitscentrum des Systems giebt, und mögen die veränderten Paare der Hakenstäbe im Modell benutzt werden als Verbindungen zwischen Miltionen Pauren von Theilchen wie vorber, und es seien die Linien der resultirenden Momente alle ähnlich gerichtet. Wir haben nun ein elastisches, festes Modell, welches die Eigenschaft haben wird, dass die Bichtung der Schwingungen in Wellen geradliniger Schwingungen, die durch dasselbe fortgepflanzt werden, sich drehen wird um die Fortpflanzungslinie der Wellen, gerade so wie Faraday's Beobachtung beweist, dass es der Fall ist bei der Linie der Lichtschwingung in einem dichten Medium zwischen den Polen eines kräftigen Magneten. Der Fall, dass die Wellenstirn senkrecht ist zu den Linien des resultirenden Moments 'd. h. dass die Fortpflanzungsrichtung parallel ist diesen Linien, entspricht in unserem mechanischen Modell dem Falle, dass das Licht sich bewegt in der Richtung der Kraftlinien in einem magnetischen Felde, «

Thomson sucht nun weiter das feste System durch ein flüssiges zu ersetzen.

Denken wir uns nun, dass die ganze Flüssigkeit eingeschlossen ist in einem unendlich großen, starren Gefäße und es seien in der Flüssigkeit in einem unendlichen Abstande von irgend einem Theile des Gefalles zwei durchbohrte, feste Korper, durch welche irrotationelle Cirkulation stattfindet, in Ruhe nahe bei einander. Die resultirende Bewegung der Flüssigkeit, welche herrührt von den zwei Grkulationen, wird einen Flüssigkeitsdruck auf die beiden Korper erzeugen, welcher, wenn er nicht im Gleichgewicht gehalten wird, sie veranlassen wird, sich zu bewegen. Die Kraftsysteme, welche erforderlich sind, sie an der Bewegung zu hindern, werden gegenseitige und entgegengesetzt sein und die elben, nur von umgekehrter Richtung, wie die gegenseitigen kraftsysteme, die nothwendig sind, um zwei Efektromagnete in Rube zu halten, welche sich unter folgenden speziellen Verhältnissen befinden, Die beiden Elektromagnete müssen von derselben Gestalt und Größe sein, wie die beiden korper und in denselben relativen Stellungen sich befinden und bestehen aus unendlich dunnen Schichten elektrischer Ströme in den Oberflachen der festen Körper, welche die höchsten diamagnetischen Eigenschaften besitzen — mit anderen Worten unendlich geringe Durchgängigkeit. Die Vertheilung des elektrischen Stromes über jeden Körper kann jede beliebige sein, welche die Bedingung erfüllt, dass der Gesammtstrom durch irgend eine geschlossene Linie, welche an der Oberfläche einmal durch die Oeffnung gezogen ist, gleich ist † .r der Girkulation durch die Oeffnung in dem analogen bydrokinetischen Mudell.

Man könnte sich vorstellen, dass die so durch die Plüssigkeitsbewegung orklarte Fernwirkung als eine Grundlage dienen könnte für eine Theorie des Gleichgewichtes und der Schwingungen der elastischen festen Körper und des Durchgangs von Wellen, ähnlich denen des Lichtes durch ein ausgedehntes quasi elastisches Medium. Aber leider ist das Gleichgewicht im Wesentlichen ein unbestandiges, sowohl in dem Falle der Magnete und ungeachtet des Umstandes, dass die Kräfte entgegengesetzt gerichtet sind, als auch in dem analogen hydrokinetischen Modell, wenn die verschiedenen beweglichen Kurper (zwei oder beliebig vielet relativ so aufgestellt sind, dass sie im Gleichgewicht sind. Wenn wir aber die durchbobrten Körper mit Cirkulation durch dieselbe in dem hydrokinetischen System durch vereinte starre Verbindungsglieder verbinden, können wir sie zu Gruppen von stabilem Gleichgewicht arrangiren. So kunnen wir ohne Flugrader, sondern mit Flüssigkeitscirkulationen durch Oeffnungen ein Federwagenmodell machen oder ein Lichtäthermodell entweder ohne oder mit der Rotationsqualität, welche dem des wirklichen Lichtäthers im magnetischen Felde entspricht - kurz wir können alles machen mittelst der durchbohrten festen Körper mit Cirkulationen durch dieselben, was wir mittelst gegliederter Gyrostaten machen konnten.«

Graetz*) zeigt, dass aus den Beobachtungen von Kundt**, sich ergieht, dass im Eisen die Durchmesser der Molekularwirbel viel größer sein müssen als in nicht magnetischen Substanzen. Unter der Annahme, dass sie gerade gleich dem Molekulardurchmesser seien, ergibt sich, dass die Dichtigkeit des Aethers kleiner sein muss als 90.10 ¹⁷. Aus einer Formel von W. Thomson***) berechnet er ferner als andern Grenzwerth 0,1.10⁻¹⁷. Hiernach würde schon in einer Höhe von 33 Meilen die Luft dieselbe Dichte haben wie der freie Aether.

Bezüglich der Amplitude der Lichtschwingungen findet Graetz.

^{*} Wiedem, Ann. 25, 165, 1885.

^{**} Kundt, Leber die Brechungsexponenten der Metalle, Wiedem, Ann. 84, 469, 1888. Für weißes Licht sind dieselben für Ag, Au, Cu. Pt. Fe. Ni, Bi beziehungsweise 0.27, 0.58, 0.65, 1.66, 1.78, 2.01, 2.26.

^{***} Trans. Roy. Soc. Ediob 21, 57, 4834.

Die Amplitude von kraftigem Sonnenlicht an der Erdoberfläche ist großer oder gleich 6. fü em.

Da in festen und flussigen Körpern der Abstand der Molekule und ihre Größe' kleiner ist, als 10 cm, so sieht man, dass die Amplituden der Lichtschwingungen hochstens etwa hundert Mal geringer sind, als diese Abstande. Mithin müssten Lichtstrahlen von höchstens der 2500-fachen Intensität des Sonnenlichtes an der Erdoberflache) in festen und flussigen Körpern schon wesentlich anderen Absorptionsverhältnissen unterliegen. Für sie ware die Durchsichtigkeit vermuthlich eine relativ viel geringere. Andererseits ist auch daraus ersichtlich, dass bei den verhältnismaßig schwachen Intensitäten, mit denen wir es zu thun haben, die Absorptionsfähigkeit der Medien unabhängig von der Intensität des Lichtes ist.

Viele Schwierigkeiten bereitet die Ermittelung des Verhaltens des Aethers zu den Körperatomen, aus welchen sich Dispersion, Absorption, Fluorescenz u. dergl. erklären lassen, worauf ebenfalts bereits Fresnet binweist. Auch die zahlreichen neueren Untersuchungen von Sellmeter.

1. Helmholz. Ketteler, Lommel, Voigt u. A.*, auf welche hier nur hingewiesen werden soll, haben diese Frage noch nicht zum Absechluss gebracht.

Cauchy und Ampère dachten sich die Körperatome als materielle Punkte, durch welche in ihrer Nahe der Aether verdichtet würde.

Allein zur Erklärung der zahlreichen übrigen physikolischen Eigenschaften sind punktformige Atome durchaus unzureichend und schon Redtenbacher** machte darauf aufmerksam, dass auch die optischen Erscheinungen durchaus nicht durch diese Annahme erklärbar sind.

Redtenbacher's Dynamiden sind ausgedehnte Atome mit Aetherhullen. Er äußert sich darüber:

Do wir ein Dynamidensystem mit Elasticitätsaxen voraussetzen, so müssen wir nothwendig die Atome als kleine Körperchen, von bestimmter, wenn auch unbekannter Gestalt betrachten, denn nur, wenn die Atome auge Gestalt haben und nicht bloße Punkte oder Kügelehen sind, kann im Gleichgewichtszustand eine ungleiche Elasticität nach verschiedenen Biehtungen vorhanden sein. Cauchy legt seinen Untersuchungen ein aus Korperpunkten bestehendes Medium zu Grunde, nummt aber gleichwohl au, dass die Elasticität um jeden Punkt herum nach verschiedenen Richtungen verschieden sei. Dies ist ein Widerspruch, ist eine Unmöglichkeit, daher eine schwache Seite von Cauchy's Theorie.

^{*)} Siehe Ketteler, Theoretische Optik, Braunschweig (885; Verdet, Voriesungen über Optik, Deutsch von F. Exner, Braunschweig, Vieweg u. Sohn, 1881—87 und Stokes, Das Licht, Leipzig 1988

^{**:} Das Dynamidensystem, Grundzuge einer mechanischen Physik, 1857.

Nach Redtenbacher bätte man sich also schwere Atome zu denken, welche sich gegenseitig anziehen, indess starker als nach dem Newtonschen Gravitationsgesetz, und rings um jedes eine Hülle von Aetheratomen, welche sich gegenseitig abstoßen, während umgekehrt zwischen ihnen und den Korperatomen anziehende Kräfte thätig sind. Der Raum zwischen den Aetherhüllen wird als absolut leer angenommen. Vereinigen sich mehrere Körperatome zu einer chemischen Verbindung, so werden sie von einer gemeinsamen Aetherhülle umschlossen. Die gegenseitige Einwirkung zweier solcher Atomsysteme Dynamiden) berechnet sich aus den Wirkungen ihrer einzelnen Theile. Durch äußere Ursache können die Dynamiden in verschiedene schwingende und rotirende Bewegungen versetzt werden, wodurch dann die verschiedenen Erscheinungsformen der Energie ihre Erklärung finden.

Eine interessante Frage, welche sich hieran schließt und welche schon von Fresnel, Fizeau u. A. aufgeworfen wurde, ist die, ob sich der Aether mit der Erde im Weltraum fortbewege oder ob die Erde für den Aether durchlässig sei. Neuerdings wurde dieselbe von H. A. Lore utz 1886; wieder aufgegriffen und durch sorgfaltige Experimentaluntersuchungen zu lösen versucht, doch noch ohne entscheidendes Resultat.

d) Cohasion. Elasticitat und Warme.

Wenn wir zurückgreisen auf die bereits auf Seite 343 behandelten Gründe, die uns zunächst zur Annahme einer Molekularconstitution der Materie drangen, so ist ohne weiteres klar, weshalb die ersten Vorstellungen über die gegenseitige Einwirkung der Moleküle auf einander ebenso gedacht wurden, wie die Wirkung, welche ein Mensch auf einen anderen ausüben kann. Die Körperchen konnten nur durch gegenseitige Berührung Kraftwirkungen auf einander ausüben und, welcher Art diese waren, hing von den speziellen Formen der Gestalt der Greiforgane ab. Diese Ansichten sind denn wiederholt auch später aufgetaucht, wie z.B. nach Borelli die Luft aus cylindrischen, verästelten oder blattförmigen Molekülen besteben sollte. Wasser aus behaarten u. s. w.

Derartige Hypothesen haben den Vortheil, dass sie leicht begreiflich sind vgl. Seite 312: wir sind im Stande uns in Gedanken an Stelle eines solchen Atoms zu versetzen und durch ansere eigene Körperkraft ähnliche Wirkungen auszuüben, allein sie reduciren die complicirten Naturerscheinungen nicht auf einfachere, sondern auf noch complicirtere und können deshalb nicht als befriedigend angesehen werden, denn die einfachen Naturgesetze müssen, wenn überhaupt, nothwendig auf einen einfachen Mechanismus zurückzuführen sein und eine Hypothese erscheint deshalb um so wahrscheinlicher, je einfacher sie ist.

Die anschaulichen Vorstellungen von der gegenseitigen Wirkung durch Berührung wurden aufgegeben, als man sich nach den Entdeckungen Newton's gewöhnte, auch eine Kraftwirkung durch einen leeren Raum hindurch für etwas natürliches, begreißliches zu halten.

Bereits Newton selbst übertrug seine Gravitationstheorie auch auf die Molekularerscheinungen.

» Ich möchte aus der Cohasion der Körper schließen, dass sich die Theilehen derselben mit einer Kraft anziehen, welche in der Berührung selbst sehr groß ist, in geringer Entfernung verschiedene chemische Erscheinungen zur Folge hat, auf weitere Entfernungen jedoch keine merkhehe Wirkung ausübt.«

Indess die Annahme einer anziehenden Kraft allein ist ungenügend um die Erscheinungen zu erklären, denn sie würde, wenn wir von Bewegungsvorgangen absehen, dahin sichten, dass sosort alle Atome sich zu einem Klumpen zusommenballten und dann zu jeder weiteren Aenderung ihrer Lage unsähig waren. Die unumganglich nöthige weitere Annahme, dass sich die Moleküle in sehr rascher Bewegung besänden, hat nun zwar den Augenschein gegen sich, allein es kann ja in Folge der Kleinheit der Moleküle unbedenklich angenommen werden, dass wir nicht im Stande seien diese Bewegungen zu sehen, und schon srühzeitig wurde man darauf ausmerksam, dass wahrscheinlich das Gefühl in gewisser Art uns diese Bewegungen verrätt, die uns aber dann nicht als solche, sondern als Wärme erscheinen. So ist schon Hooke* der Ansicht, dass eine sehr lebhaste und hestige Bewegung der Moleküle stattsinde.

Dass die Moleküle alter Körper, so solid diese auch sein mögen. doch vibriren, dazu braucht es meines Erachtens keines andern Beweises als den, dass alle Korper einen gewissen Grad Wärme in sich haben und dass noch niemals ein absolut kalter Körper gefunden ist."

Davy ** 1842) äußert sich über die Natur der molekularen Bewegung bei verschiedenen Aggregatzustanden:

DES scheint moglich alse Phanomene der Wärme zu erklären, wenn man annimmt, dass bei sesten Körpern die Theilchen sich in einem bestandigen Zustande der Vibration besinden, dass die Theilchen der heißesten Körper sich mit der größten Geschwindigkeit und durch die größten Räume bewegen; dass bei Flüssigkeiten und Gasen neben der ihratorischen Bewegung, welche bei den Gasen als am größten angenommen werden muss, die Theilchen auch eine Bewegung um ihre Axen have a motion round their own axes; haben, welche bei den Gasen

[&]quot; Micrographia London 1567, pag. 12 u. 16.

^{**} Humphry Davy, Elements of chemical Philosophie, 1812, pag. 95. (Das Citat ist entnommen aus Ruhlmann, Mechanische Warmetheorie 2, 895.

ebenfalls als am größten angenommen werden muss, und dass bei ätherischen Stoffen (etherial substances = elastisch-flüssigen) die Theilehen sich rund um ihre Axen und getrennt von einander bewegen, und dass sie den Raum in geraden Linien durchdringen (eand that in etherial substances the particles move round their own axes and separate from each other, penetrating in right lines thorough speaces.

Nach Fr. Mohr* ist ein fester Körper ein solcher, bei dem die Größe der Vibrationen die einzelnen Theileben nicht aus der Anziehungssphäre der Cohäsion bringt.

Derselbe**) außert sich später:

Die Cohäsion der Körper ist eine Kraft: wir bedürfen einer Kraft, um die Cohäsion aufzuheben, durch Feilen, Sägen, Reiben etc. Die Wärme hebt ebenfalls die Cohäsion der Körper auf, was aber eine Kraft aufhebt, muss selbst eine Kraft sein. Dieser Schluss ist sehr wichtig, denn es giebt keinen einzigen Fall in der Natur, wo man eine Kraft anders als durch Entgegenstellung einer andern Kraft aufhöhe.

Clausius (1857) schreibt

alm festen Zustande ist die Bewegung der Art, dass sich die Moleküle um gewisse Gleichgewichtslagen bewegen, ohne diese, so lange nicht fremde Krafte auf sie einwirken, ganz zu verlassen. Die Bewegung lässt sich also bei festen Körpern als eine vibrirende bezeichnen. Indess kann sie doch noch von sehr complicirter Art sein. Erstens können die Bestandtheile eines Moleküls unter sich vibriren und die letzteren Vibrationen können wieder in Hin- und Herbewegungen des Schwerpunktes und in Drohungsschwingungen um den Schwerpunkt bestehen. In solchen Fällen, wo außere Kräfte auf den Körper wirken, z. B. bei Erschütterungen, können die Moleküle auch bleibend in andere Lagen kommen.

Wenn nun aber auch die Annahme einer Bewegung der Moleküle nicht unwahrscheinlich klingt, so ist doch zu bedenken, dass ein wesentlicher Unterschied besteht zwischen dem System der weit von einander entfernten Himmelskörper und den dichtgedrängten Schaaren der Moleküle. Zusammenstöße sind bei letzteren unvermeidlich und es muss somit den Atomen eine abstoßende Kraft beigelegt werden, welche indess erst beim Contakt in Thätigkeit kommt oder wenigstens bei sehr großer Nähe.

Hierbei ergab sich nun die weitere Schwierigkeit, dass dasselbe einfache Atom zwei einander gerade entgegengesetzte Thatigkeiten ausüben sollte. Man suchte diese Schwierigkeit zu umgehen durch Annahme

^{*} v. Holger's Zeitsche, f. Physik und verwandte Wissenschaften, 5, 449, 4837.

^{**} Allgemeine Theorie der Bewegung und Kraft. Braunschweig, Vieweg u. Sohn 1869, pag. 84.

von Aetherhüllen*, ähnlich wie sie schon zur Erklärung der optischen Erscheinungen angenommen worden waren.

Selbst neuerdings wurde nochmals von de Commines de Marsitly en Versuch gemacht, die Elasticität auf anziehende und abstoßende Kräfte zwischen den Körper- und Aethermolekülen zurückzuführen.

Dalton ***) bemerkt über die Repulsion der Atome-

Diese schreibt man gegenwärtig allgemein, und ich denke mit Becht, der Wirkung der Wärme zu. Eine Atmosphäre dieses feinen Fluidums umgiebt beständig die Atome aller Körper und verbindert sie, in unmittelbare Berührung zu kommen.»

De St. Venant 1855, Fortschr. d. Phys. 11, 443) außert sich gelegentlich über abstoßende Molekularkräfte und Wärmeerscheinungen:

«Man muss annehmen, dass der Uebersehuss der Repulsion gegen die Attraktion gewöhnlich schneller wachst, wenn die Entfernungen kleiner werden, und dass er nicht abnimmt, wenn sie größer werden. indem man von ein und derselben Größe ausgeht, oder was dasselbe ist, dass der zweite Differentialquotient dieses Veherschusses, nach der Entferning genommen, immer positiv bleibt, mindestens innerbalb der Grenzen der Stabilität des Molekularsystems; auf diese Weise muss die Curve der repulsiven Ueberschüsse, welche die Entfernungen zu Abseissen hat, ihre Convexität nach oben kehren oder nach der positiven Seite der Repulsionen. In der That ist in einem System von nur zwei vibrirenden Atomen das Mittel zwischen der größten und kleinsten Entfernung etwas größer, als die Entfernung in der Gleichgewichtslage, da der Widerstand der Moleküle bei der Annüherung etwas größer ist, als bei der Entfernung. Wenn man daher ein vollständiges molekulares System betrachtet, so werden die Wärmeschwingungen, wenn sie auch die auf einander folgenden Paare in jedem Augenblick in einem andern Sinne erregen, dennoch den Effekt haben, für alle die mittlere Ausweichung und in Folge dessen die sichtbaren und messbaren Dimensionen zu vergrößern. d. h. die Körper auszudehnen; und die Verkleinerung der Amplitude derselben Schwingungen durch Abkühlung hat die Folge, sie zusammenzuziehen. Hiernach kann man im Weltall molekulare Abstoßungen annehmen, ohne sie der Warme zuzuschreiben, welche vielmehr Folge derselben ist, v

Zuweilen glaubte man nämlich ohne abstoßende Kräfte auszukommen.

^{*} Hansemann, Die Atome und dire Bewegungen. Koln u. Leipzig 1872. Pfeilsticker, Das kinetensystem. Stuttgart 1878, Wiessner, Das Atom. Leipzig 1873; Wittwer, Grundzuge der Molekularphysik und der math. Chemie.

^{**} Die Gesetze der Materie, Paris, Gauthier-Villars, 4584.

^{***} New system of chemical philosophy, 2, ed. London 1841. 1, 141 u. 143.

einzig mit anziehenden Krästen und Bewegung, indem man den Atomen Undurchdringlichkeit: zusehrieb. Es ist indess offenbar, dass man damit die Wirkung einer abstoßenden Krast nur umschreibt, denn Undurchdringlichkeit bedeutet eben die Fähigkeit, alles, was sich bis zur Berührung nähert, am weiteren Vordringen zu hindern, Vordringen ist aber eine Bewegung, und Bewegung kann nur durch eine Krast gehemmt werden, wie schon auf Seite 343 näher auseinandergesetzt wurde.

W. Thomson (1884, sucht die Elusticität fester Kürper durch das bereits oben Seite 364) beschriebene gyrostatische System zu erklaren.

Ilier haben wir also aus Materie, die Starrheit besitzt, aber absolut ohne Elasticität ist, ein volkkommenes Modell einer Feder in der Gestalt einer Federwage gemacht. Verbinden wir Millionenmal Millionen Theilehen durch solche Stabpaare, wie diese Federwage, so haben wir eine Gruppe von Theilehen, welche einen elastischen, festen Körper bilden, der genau das mathematische Ideal erfüllt, das ausgearbeitet wurde durch Navier, Poisson, Gauchy und viele andere Mathematiker, welche, ihrem Beispiele folgend, versucht haben, eine Theorie der Elasticität der festen Körper zu gründen auf gegenseitige Anziehung und Abstoßung zwischen einer Gruppe materieller Theilehen. Alles, was möglicherweise geleistet werden kann von dieser Theorie mit ihrer Annahme von Kräften, welche entsprechend irgend einem angenommenen Gesetze der Beziehung zur Entfernung wirken, wird geleistet von dem gyrostatischen System. . . .

*Als ein Fortschritt zur kinetischen Theorie der Materie ist es sicherlich höchst interessant, zu hemerken, dass wir in der Quasi-Elasticität, der Elasticität, welche ähnlich ist wie die eines Gummibandes, die wir in einem schwingenden Rauchring sehen, der aus einer elliptischen Oelfnung hervorgestoßen wird, oder in zwei Rauchringen, welche kreisformig sind, welche aber von ihrer Kreisform durch gegenseitige Collision deformirt werden, eine virtuelle Elasticität besitzen in einer Materie, die ohne Elasticität ist und selbst ohne Starrheit, indem die virtuelle Encreie herrührt von Bewegung und erzeugt wird durch die Erzeugung der Bewegung.«

Schon früher * äußerte sich indess W. Thomson selbst über diese Theorie.

Aber diese kinetische Theorie der Materie ist ein Traum und kann nichts anderes sein, bis sie chemische Verwandtschaft, Elektricität, Magnetismus, Gravitation und Massentragheit zu erklaren vermag.

*Der Glaube, dass keine andere Theorie der Materie möglich sei, ist der einzige Grund anzunehmen, dass ein schönes Buch mit dem

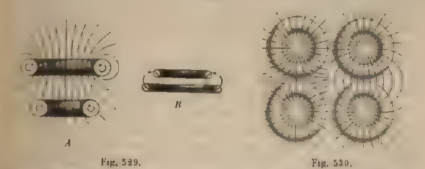
^{*} Roy. Inst. of Great Britain, 1881.

Titel: Elasticität, eine Art der Bewegung«, für die Welt in Aussicht stehe,«

Ein Hauptvorzug der Wirbelhypothese besteht jedenfalls darin, dass dabei das Weson des Atoms, die Untheilbarkeit, besser zum Ausdruck kommt, als bei Annahme polyedrischer Partikelehen u. s. w. Wie zuerst v. Helmholtz nachgewiesen hat, ist es unmöglich einen Wirbelrung zu zerschneiden, da er dem zerschneidenden Instrument stets ausweicht. Ein Wirbelfaden kann niemals frei in einer Flüssigkeit enden, stets nur in der Oberfläche, man müsste also die ganze den Weltraum erfüllende Acthermasse zerschneiden.

Tait*, macht ferner darauf aufmerksam, dass auch die Erschaffung eines Wirhelatoms nicht nur eine Wirkung auf den eigentlichen Wirhelring, sondern auf die ganze Flüssigkeit erfordert.

In Fig. 529.4, welche zwei Wirbelringe im Vertikaldurchschnitt zeigt, ist versucht anzudeuten, wie sich dieselben gegen einander verhalten.



Der untere Ring bildet einen Theil der Flüssigkeit, welche in der Richtung der Pfeile durch den oberen hindurchstromt. Er wird sich also zusammenziehen, durch den oberen Ring hindurchschlüpfen, worauf nun dieser zum unteren wird und durch ihn hindurchschlüpft, und so in endloser Wiederholung. Wie die Fig. 529 B andentet, hewegen sich dabei die Querschnitte der Ringe in kreisförmiger Bahn um ein mitten zwischen ihnen gelegenes Centrum, ühnlich wie zwei gleichgroße sich um einander drebende Weltkörper. Man kann sagen, die Ringe bewegen sich unter fortwahrender Expansion und Contraktion um einen ideellen, zwischen ihnen gelegenen Ring, als ob sie von diesem angezogen würden.

Die Figur 530 zeigt die Strömungslinien bei zwei nebeneinander liegenden Ringen, je nachdem die Strömungsrichtungen, wie hei der oberen Figur, entgegengesetzt oder, wie bei der unteren, gleichgerichtet sind. Sie erinnern an den Verlauf der Kraftlinien bei zwei entgegen-

^{*} Proc. Roy. Edinb. Soc. 12, 562, 1884.

gesetzten oder gleichnamigen Magnetpolen und entsprechen auch den magnetischen Kraftlinien bei zwei entgegengesetzt oder gleichsinnig fließenden elektrischen Kreisströmen *).

Eine der zahlreichen Schwierigkeiten, welche sich der Durchführung der Wirbelhypothese entgegenstellen, ist die geringe Mannigfaltigkeit von Formen, welche den Wirheln gegeben werden kann. Allerdings lasst sich, außer hinsichtlich der Menge von Energie, eine Variation der Bewegungszustände (bei einem hohlen Ring) nach W. M. Hicks** in vier verschiedenen Weisen ausführen:

- 4) Der Ring windet sich spiralförmig, so dass ein Element desselben nicht mehr kreisbogenförmig, sondern korkzieherartig ist.
 - 2) Die Oberfläche des Ringes wird cannellirt.
 - 3 Das Volumen wird abwechselnd größer und kleiner,
- 4) Die Oherfläche erhält perlschnurartige Anschwellungen, welche im einen oder andern Sinne umlaufen.

Trotz dieses Mangels und selbst wenn wir ganz abselten von den Eigenthümlichkeiten der Wirhelbewegung und rein geometrisch die Wirbelform, speziell den Ring betrachten, so bleibt doch noch eine gewisse Analogie zu den hypothetischen Atomen, beide besitzen namlich eine gewisse Individualität, d. h. Unzertheilbarkeit.

Die Atome lassen sich nicht zertheilen, ebenso wie wir uns selbst nicht zertheilen können, da sie eben nur Widerschein unseres Ich sind.

Ein Ring, d. b. ein Kreis lässt sich ebenfolls nicht zertheilen, ohne aufzuhören eine geschlossene Figur zu sein. Durch Transformation des Coordinatensystems können wir einen Kreis in eine Ellipse oder verschiedenartige anders geformte geschlossene Figuren umbilden, aber nicht in eine ungeschlossene. Denken wir uns den Kreis aus feinen Farhstoffheilehen in zähem Syrup oder in weicher Glasmasse dargestellt und nun die flüssige Masse in Bewegung gesetzt, so wird sich der Kreis zu den sonderbarsten Gebilden verzerren und verdrehen, er wird indess stets eine geschlossene Curva bleiben. Alle diese verschiedenartigen geometrischen Formen können wir in gewissem Sinne als mit dem Kreis identisch, als Zustandsunderungen desselben betrachten, sie lassen sich durch geeignete Deformationen des Mediums auf einen Kreis von der ursprünglichen Größe zurückführen.

Außer dem Kreise giebt es nun aber auch andere geschlossene Curven, die ahnlicher Umbildungen, aber keiner Zertheilung fähig sind, somit ebenfalls mit Atomen in Analogie gestellt werden konnen, sich in-

Westeres uper Wirbelstome siehe Rankine, Phil. Mag. 10, 4 356 u. 646, 1885. W. Thomson, ibid, 37, 4 48, 4869. v. Helmhoitz Crelles Journ 55, 4858. W. Thomson, Lectures on molecular dynamics. London 4865.

^{**} Proc Roy, Soc. 35, 304, 1963; Fortsetz. Lond Phil. Trans. 1, 161, 1886

dess nicht in einen Kreis verwandeln lassen. Die einfachste derartige Figur ist eine geschlossene Linie, in welche ein Knoten geschlungen ist, wie sie, zu einer symmetrischen Gurve umgestaltet, in Fig. 531 dargestellt ist. Die Figur wurde erhalten, indem in ein Coordinatensystem, bestehend aus concentrischen Kreisen, deren einer als Abseissenaxe dient, und einem centralen Strahlenbüschel eine Sinuslinie eingetragen wurde, deren Wellenlänge zwei Drittel der Peripherie des ganzen Abseissenkreises betragt. Durch andere Wahl dieses Verhaltnisses kann man sehr ver-







Fig. 58%.



Fig. 588.

schiedenartige, nicht auf einander reducirbare Curven erhalten. z. B. Fig. 532 und 533. falls man dafür sorgt, dass an den Durchschnittspunkten abwechselnd der eine und andere Curventheil der obere ist. Lassen wir hintereinander zwei Durchschnitte in gleicher Weise erfolgen,

derer Ordnung. Andere konnen, wie noch weiter unten gezeigt wird, dadurch erhalten werden, dass man zwei solche Individuen mit einander verbindet. Durch passende Umformung lassen sich derart die verschiedensten Modelle von Geweben und Wirkwaaren herstellen, wobei jeweils Anfang und Ende des Fadeus mit einander verbunden zu denken sind und, wenn verschiedene Fäden vorhanden sind, diese durch Hülfstaden zu einem einzigen zusammengesetzt.

Die dargestellten symmetrischen Knotenöguren, welche auch als Projektionen von auf einen Ring aufgetragenen Spirallinien aufgefasst werden können, können noch zu verschiedenen anderen regelmäßigen und einfachen Figuren um-



hig. 534.



Fig. 535.

geformt werden. So zeigt beispielsweise Fig 534 eine polygonale Form des dreiblättrigen Knotens zweiter Ordnung, die Fig. 535 eine prismatische Form desselben.

Würde man sich derartige Curven als Wirhelfäden denken, so konnte wohl für kurze Zeit die Bewegung bestehen, sie würde aber, wenigstens in einer Elüssigkeit mit erheblicher Reibung, alshald wieder erloschen, da an einzelnen Flächen gerade entgegengesetzte Ströme an einander Indess konnte man sich die Gebilde auch in anderer gleiten mussten Weise als Centra von kraftwirkungen denken, nämlich als Bahnen elektrischer Ströme. Da nach der Hypothese Ampère's die magnetischen Erscheinungen sich durch molekulare Kreisströme erklären lassen, so hatte diese Annahme wenigstens eine Stütze, obschon nach den uns geläufigen Vorstellungen die Existenz solcher Ströme ohne wirksame elektromotorische Kraft nicht moglich erscheint. Man würde dadurch eine große Mannigfaltigkeit von Wirkungen erzielen können, namentlich wurden sich die verschlungenen Stromchen gegenseitig regelmaßig zu orientiren suchen und so einigermaßen die Moglichkeit der Entstehung krystalliuischer Gebilde begreiflich erscheinen lassen.

Auch Beckenkamp 1888) gelangte neuerdings auf anderem Wege, durch Untersuchung des Wachsthums pyroclektrischer Krystalle, ebenfalls zu der Annahme molekularer elektrischer Sträme

e) Krystallstruktur.

Bei den bisherigen Betrachtungen waren die Atome und Molekule ein Mittel, sich die Kraftwirkungen der Materie begreiflich zu machen. Die Krystallstruktur macht deren Annahme überdies aus rein geometrischen Gründen nothwendig und bildet deshalb eine der wesentlichsten Stützen der Molekulartheorie. Bei der Annahme einer continuirlichen Materie ohne wenigstens geometrisch oder kinematisch ausgezeichnete Punkte ist die anisotrope Struktur der Krystalle ganz undenkhar. Es lässt sich überhaupt nicht angeben, in welcher Richtung die Eigenschaften gleich oder andere sein sollten als in einer zweiten und dritten, da uns jedes Mittel fehlt, geometrisch die verschiedenen Bichtungen zu bezeichnen.

Auch die Annahme, ob getrennte Massentheilchen oder continuirliche Materie mit lokalen Wirbeln den Raum ausfüllt, erweist sich hier nicht mehr ganz gleichbedeutend. Denkt man sich namlich durch eine sehr dünne Rohre einen Theil der Krystallmasse abgegrenzt, so wird diese Röhre je nach ihrer Lage mehr oder weniger Masse $\binom{p}{g}$ enthalten, je nach ihrer Richtung, vorausgesetzt, dass ihr Durchmesser von der Ordnung des Molekularabstandes ist. Wäre er z. B. kteiner als dieser, so konnte men eine Lage ermitteln, bei welcher die Röhre überhaupt keine Molekule einschließt und andere, bei denen sie eine oder gar mehrere Reihen von

Molekülen umfasst. Die Materie würde also hier dimensionale ') Eigenschaften zeigen, indem die Dichte nur his zu einem gewissen Volumen constant wäre, was bei continuirlicher Materie, wenn sie auch zahlreiche Wirbel enthält — Incompressibilität angenommen — nicht der Fall ist.

Einer der ersten, welche sich eine Vorstellung über die Molekularkonstitution von Krystallen gebildet haben, scheint **, Rob. Hooke *** gewesen zu sein. Er suchte die Krystallformen von Alaun und Steinsalz durch Aufeinanderhäufen von Kugeln nachzuahmen.

Domenico Guglielmini (1688 und 1705) ersetzte die Kugeln durch einfache Polyeder, Oktaeder, Wurfel etc.

Christian Huygens (1690 und 1728) (Fig. 536) verwendet zu gleichem Zwecke Ellipsoide.

Westfeld (1767 und Bergmann (1773) zeigten, wie sich Kalkspathkrystalle aus kleinen Spaltungsrhomboedern aufbauen lassen und

Rene Just Hauy (1784—1822) verallgemeinerte diese Betrachtungen, indem er sammtliche Krystalle durch Zusammenfügen parallelepipedischer Moleküle aufzubauen suchte. Er bemerkt dabei allerdings ausdrücklich, dass die parallelepipedische Form nicht vollständig von dem Molekül ausgefüllt zu sein braucht, dass vielmehr



Fig. 536.

die Moleküle ganz beliebige Form haben können, und die parallelepipedischen Fächer oder Zellen nur eine Uebersicht darüber geben, in welcher Ordnung sie zum Krystall zusammengesetzt sind.

Prechtl[‡]) nahm an, die Moleküle seien im Momente der Krystallisation weiche Kugeln, die sich dann durch gegenseitige Pressung zu Polvedern deformirten. Aehnliche Ideen tauchten auch in neuester Zeit

[.] Dieser Ausdruck stammt von Reynolds.

^{**)} Ich folge hier Sohneke, Entwicklung einer Theorie der Krystalistruktur, Leipzig, Teubner, 1879. Derselbe giebt folgende Zusammenstellung der Literatur zur Theorie der Krystallstruktur. Hooke, Micrographia. London 1667. Huyghens, Traite de la lumière. 1690, p. 92; Westfeld, Mineralogische Abhandlungen. Gottingen u. Gotha 1767; Bergmann, Nova Acia Reg. Soc. Sc. Upsal. I, 1773. De formis crystallorum in Opusc. H. Ups. 1780, Hally, Journ, de Phys. 1782. Mai p. 866, Juniet p. 33. Essai d'une theorie s. le structure des cristaux. Paris 1784. Traite de Gristallographie. Paris 1822, Sceber, Oilbert's Ann. 76, 229. 1824; Wellaston, Phil. Trans. 1813, p. 51; Brewster, Phil. Trans. 1830. p. 87; James D. Dana, Stil. Journ. 1, 30, 275. u. 296, 1826. H. 4, 364, 1847. und 5, 100, 1848. Forster. 1 hil. Mag. 10, 4, 108, 1885; Frankenholm, Die Lehre von der Cohasion. Brestou 1835, p. 311. Nova Acia Acial Caesoreae Leopoldino-Carolinae Naturae Curiosorum. 19, 2, 474, 1842. Willwer, Die Molekulargesetze, 4874.

^{***} Micrographia, London 1667.

⁴ Gelden's Journ. f. Phys. 7, 1808.

wieder auf, ja man suchte sogar experimentell durch Compression von Bleikugelhaufen nachzuweisen, dass derart Formen, wie sie die Krystalle zeigen, entstehen konnen

Seeher (1823) denkt sich die Moleküle als kleine Kugeln in den Mittelpunkten der Elementarparallelepipede.

Frankenheim [1856] bemerkt:

Die Mittel welche wir zur Unterscheidung von Hatt y's Grundformen besitzen, sind so unzureichend, dass die Anzahl und die Gestalt der Grundformen in sehr ungleicher Weise angegeben wird und viele krystallographen sie ganz verwerfen, indem sie die Eigenschaften, welche auf ihre Unterscheidung führen, für unwesentlich hauten.

*Die Annahme einer Grundform, man mag diese als die Gestalt der Molekule oder als diejenige der Gruppen von Molekulen ansehen, erscheint allerdings unzulässig, weil sie das postulirt, was sie beweisen soll, indem sie z. B. die Frage, warum es keinen einzigen Krystall in Prismen oder Doppelpyraniden mit regulär fünf- oder achtseitiger Basisgebe, da doch regulär vier- und sechsseitige Formen häufig sind, auf keine andere Weise zu beantworten weiß, als mit der Behauptung, die Natur habe eben jene Formen nicht hervorgebracht. ...«

Frankenheim*) selbst denkt sich die Moleküle in den Durchschnittspunkten von drei Scharen aquidistanter paralleler Ebenen befindlich, also in den Eckpunkten von parallelepipedischen Zellen, welche ein sogenanntes *Raumgitter* bilden. Er fand, dass 15 verschiedenartige Raumgitter unterschieden werden können, welche gerade mit den 15 beobachteten Grundformen der Krystalle übereinstimmen.

Ueber die Annahmen, die man machen muss, um zu diesem Resultate zu gelaugen, außert er sich

Bei fast allen Erscheinungen, deren Erklärung es nothwendig macht, auf die Elemente der Korper zurückzugeben, wird vorausgesetzt, dass diese aus Molekülen bestehen, welche durch Zwischenräume getrennt sind, gegen deren Größe die der Moleküle selbst als verschwindend klein gedacht wird. So vieles sich auch von empirischem wie philosophischem Standpunkte aus gegen diese Hypothese einwenden lässt, so ist sie bis jetzt die einzige, welche dem Krystallographen wie dem Chemiker eine quantitativ scharfe Entwicklung gestattet. Ob diese Moleküle aber als Punkte anzusehen seien, oder als Korper von endlicher, wenn auch sehr kleiner Ausdehnung oder als Gruppen solcher Punkte oder Korperchen, ist für unsern Zweck gleichgültig. Wer sie nicht als Punkte ansehen will, wurde nur statt des Ausdrückes Moleküle, Schwerpunkte der Moleküle sagen müssen.

Frankenheim, Die Lehre von der Cohasion, Brestau 1835 p. 311 u. 312.

Die Moleküle sind der Sitz von Kräften, die sich durch ihre Intensität und ihre Richtung unterscheiden. In einem homogenen Körper sind die Moleküle nehst ihren Kräften einander gleich, in einem Krystall sind sie überdies parallel gelagert, d. h. die Kräfte sind bei allen Molekülen in parallelen Richtungen einander gleich und die Moleküle selbst daher so gelagert, dass, wenn eine gerade Linie zwei Moleküle verhindet, jede andere ihr parallele von einem Molekül ausgehende Linie ebenfalls ein Molekül in gleicher Entfernung treffen würde.

Ausführlicher und exakter untersuchte Bravais* die möglichen regelmäßigen Punktsysteme. Er fand, dass zwei von Frankenheim's 15 Raumgittern identisch sind und dass sich die übrigen in 7 durch ihre Symmetrie unterschiedene Abtheilungen bringen lassen, entsprechend den 7 Krystallsystemen, wobei das rhomboedrische nicht wie gewöhnlich als Unterabtheilung des hexagonalen, sondern als selbständiges System betrachtet wird.

Bezüglich der Beziehung zwischen Form der Moleküle und der Art des Raumgitters, in welches sie sich anordnen, ninmt Bravais** an, dass die Moleküle sich in dasjenige Raumgitter anordnen, welches sich hussichtlich der Symmetrie dem Grade der Symmetrie dempenigen der Symmetrie der als Polyeder gedachten Moleküle am meisten nähert. Haben mehrere Systeme mit dem Molekularpolyeder dieselben Symmetrieelemente gemeinsam, so erfolgt die Krystallisation in demjenigen, welches den medrigsten Symmetriegrad besitzt.

Die Erscheinungen der Hemiedrie können, wie schon Prankenheim *** bervorhebt, durch die Raumgittertheorie nicht ohne weiteres erklart werden, sondern nur durch Annahmen über die Gestalt oder die Krafte der Moleküle.

Chr. Wiener † (1863 wies darauf hin, dass durch das Raumgitter allein eine regelmäßige Molekularordnung noch nicht eindeutig bestimmt ist, dass vielmehr die Anordnung der Moleküle eine regelmäßige sein kann, ohne dass alle Moleküle parallele Stellung besitzen.

Nachdem von Camille Jordan † eine ahnliche Untersuchung auf dem Gebiete der Kinematik ausgestührt war, unternahm es Sohneke 1876 durch strenge mathematische Untersuchungen die Anzahl sämmt-

^{*} Journal de l'école polytéchn. 19, 1850.

^{**} Journal de l'école polytechn 19, 1, 1830, 20, tut 1851.

^{***} Crede's Journ. 8, 172, Pogg. Ann. 47, 317.

Grundzuge der Weltordnung, Leipzig u. Henleiberg 1863,

Brioschi e Cremona, Annali di Matematica, 2, 2 167 u. 322, 1868.

licher durch derartige Erweiterung des Begriffs der regelmäßigen Molekularsysteme bedingten möglichen Molekularanordnungen aufzusuchen.

Die Ergebnisse, auf welche hier nur verwiesen werden kann, hat er mit ausführlicher Begründung und durch Figuren unterstützter Beschreibung in einem besonderen Buche* zusammengestellt.

Besonders hervorzuheben sind folgende Satze:

»Sämmtliche regelmäßigen Punktsysteme (im Ganzen 65 lassen sich als Combinationen parallel in einander gestellter Raumgitter betrachten« und:

»Soll eine durch ein unendliches regelmußiges Punktsystem gelegte Ehene als Krystallfläche auftreten können, so muss sie unendlich viele Punkte eines und desselben der in einander stehenden Raumgitter tragen, also eine Netzebene desselben sein.«

Wulff**, bemerkt hierzu, nachdem or die Betrachtung an einem speciellen Raumgitter anschaulich gemacht hat.

»Verallgemeinern wir jetzt diese Betrachtung auf ein beliebiges Punktsystem, das aus n Raumgittern aufgebaut ist, so lassen sich im Allgemeinen für die möglichen parallelen Netzebenen a verschiedene Ebenenarten unterscheiden, und erfordert die Gleichartigkeit derselben Krystallfläche in allen Wachsthumsstadien des Krystalles, dass von diesen n Ebenenarten nur eine Ebenenart als Krystallflache vorkommen kann. Welche von den n Netzebenenarien als Grenzflächen auftreten, können wir vorerst noch nicht entscheiden, aber sobald irgend eine als Grenztläche an einem Krystalle auftreten würde, können nur die gleichartigen Netzebenen als Grenzflachen auftreten, und sind die n-1 anderen Netzebenenarten als Grenzflachen ausgeschlossen. Verfolgen wir also das Wachsthum eines Krystatles, so erhellt, dass sich ein Punktsystem in einem Krystalle nicht aus singularen Netzebenenschichten vergrößert, sondern dass je n solcher Netzebenen zusammen die geringste Verdickung für eine Krystallüsche darstellen. Lassen wir eine solche Schicht von n Netzebenen sich an ihrem Rande langs einer möglichen Kantenrichtung vergroßern, so erkennt man, dass auch hier das Wachsthum nicht mittelst singulärer Punktreihen vor sich gehen kann, sondern je n Punktreihen sind die geringste Verbreiterung von der Schicht der n Netzebenen. Verfolgen wir wiederum das Wachsthum am Ende eines solchen Streifens von n Punktreihen, so kann daselbst die geringste Verlängerung auch wieder nicht durch singulare Punkte stattfinden, sondern durch je n Punkte, so dass wir auf einen Complex von n Punkten einen n-Punkter gelangen als die eigentliche Einheit des Krystallaufbaues bei Krystallen, deren Struktur die eines Sohneke schen Punktsystems ist, das aus n Raumgittern besteht. So

^{*} Schneke, Entwicklung einer Theorie der Krystallstruktur. Leipzig, Teubner, 4879.

^{**} Zeitschr. f. kryst. 18, 507, 4887.

müssen wir für alle Punktsysteme, deren Struktur derjenigen eines Krystalles entspricht, mit Nothwendigkeit einen Aufhau aus n-Punktern voraussetzen. Auch Sohneke hat in seinem Systeme meist mehrere Punkte zu Gruppen zusammengefasst, sagt aber darüber*.

bestimmten Zahl von Punkten zu engeren Gruppen stets in hohem Grade willkürlich, oft aber sogar geradezu unnatürlich ist; dies leuchtet namentlich bei den Schraubensystemen ein, weil hier kein Grund vorliegt, die zur Bildung engerer Gruppen vorzunehmende Zerreißung einer unendlichen n-Punktschraube eher an einer Stelle als an einer anderen eintreten zu lassen.««

Durch rein geometrische Betrachtungen, bezüglich deren auf das Original verwiesen werden muss, gelangt nun Wulff zu dem Resultate, dass die Sohneke'schen Schraubensysteme nicht als Strukturformen von Krystallen aufgefasst werden können, da sie nicht den nöthigen Grad von Symmetrie besitzen; die Obrigen lassen sich aber auf die Bravaisschen Gitter zurückführen, ja es gelingt sogar die Falle von Hemiedrie und Hemimorphie durch diese Gitter zu erklaren, wenn man ihre Punkte durch Punktgruppen ersetzt. Wulff selbst äußerst sich darüber:

Wollen wir diejenigen Punktsysteme entwickeln, die als Analoga der Krystallstrukturen angesehen werden können, so müssen wir an den it möglichen Raumgittern die Punkte durch Punktgruppen ersetzen, und ist es eben Zweck dieser Arbeit gewesen, die möglichst einfachen Gruppenbildungen vorzunehmen, die zur Erklärung aller beobachteten und von mir früher als möglich abgeleiteten Flächengruppirungen nöthig sind, im Gegensatz zu Sohneke stelle ich nach Bravais die Forderung an die Regelmäßigkeit des Punktsystems, dass nicht alle Punkte, sondern alle Punktgruppen unter einander zur Deckung gebracht werden konnen. Im Lebrigen behandle ich meine Aufgabe rein geometrisch und nehme wie Sohneke alle Punkte als gleich an, und ziehe keine chemischen Unterschiede der Aufbautbeilchen in Betracht.

Wenn nun, wie wir sehen, sehon die rein geometrische Betrachtung dazu führt, anzunehmen, dass die Krystalle Punktsysteme sind **), und zwar nicht einfache, sondern von Punktgruppen, so glaubte man auch durch Beobachtung des Krystaliwachsthums zu der noch weitergehenden

^{* »}L. Sohnicke, Entwicklung einer Theorie der Krystallstruktur. Leipzig 1879, pag. 479.

^{**)} Minnigerode (1887 suchte ebenfalls solche Punktsysteme auf, welche Symmetrieeigenschaften besitzen, die durch endliche Gruppen darstellbar sind und dem Gesetz der Rationalität der Indices genugen, Er kam hierdurch zu 32 Interablheitungen der sechs Systeme, wie solche auch Gadoum Acta soc. seient. Fennigee, 1871, und Gurie Bull, soc. min. 1881 auf anderem Wege gefunden hatten.

Annahme gedrängt zu sein, dass ein Krystall überhaupt nicht in erster Linie aus Molekülen, sondern aus kleinen Krystallelementen, Molekülcomplexen, sogenannten Krystallmolekülen, zusammengesetzt sei.

So äußert sich z. B. Marchand* bei Beschreibung von treppenartig ausgebildeten Krystallen von Kalibichromat:

»leh glaube nicht, dass diese zusammengesetzten Formen einem einzigen Krystolle angehoren, vielmehr habe ich oft beobachtet, wie zwei oder auch drei Krystolle sich vereinigten und auf diese Weise solche Formen darstellen.«

v. Kokscharow ** bemerkt:

Auch muss man nicht aus dem Auge lassen, dass die Krystalle bei ihrer Entstehung verschiedenartigen Hindernissen begegnen und vorzüglich, dass ihre Bildung dem Gesetze der Aggregation unterworfen ist. In der That, unter der großen Masse sogenannter einzelner Krystalle. die die Mineralogen gewohnt sind, täglich zu sehen, findet sich vielleicht kein einziger, den man mit allem Recht als einen wirklich einzelnen Krystall, d. h. als ein wahres Individuum betrachten könnte. Fast alle unsere cinzelnen Krystalle sind eigentlich Aggregate, denn jeder segenannte einzelne Krystall besteht aus einer großen Anzahl nehen einander liegender Individuon, die entweder genau oder ungefähr in paralleler Stellung zusammengeschmolzen sind. . . . Dass nicht nur allein die etwas großeren Krystalle dieser Aggregation unterworfen sind, sondern dass auch die ganz kleinen und die fast mikroskopisch kleinen mit vollkommen spiegelnden Flächen dieselbe Eigenschaft besitzen, beweist uns schon eine Thatsache, die Allen bekannt ist, welche sich mit Krystallmessungen beschäftigen, nämlich, wenn irgend eine Krystalifläche durch Reflexion dem bloßen Auge nur ein Bild eines Gegenstandes zeigt und daher als ein vollkommener Spiegel erscheint, so wird dagegen dieselbe, bei Anwendung eines vergroßernden Fernrohrs, eine große Anzahl von Rildern zeigen. Dies beweist uns also ganz klar, dass der Krystall selbst aus einer großen Anzahl kleiner krystalle, deren gleichwerthige Flächen nicht vollkommen in dieselbe Ebene fallen, besteht.

Klocke (4871) hemerkt hierzu:

Mit der Betrachtungsweise der Krystalle als Aggregat parallel gestellter kleiner Individuen braucht man durchaus nicht den Begriff der Individualität des Krystalls selbst aufzugeben. Man darf doch wohl nicht jede kleine Lamelle, welche sich dem Krystall bei seinem Wachsthum aufegt, als gesondert für sich bestehendes Individuum auffassen, obgleich sie ihren besonderen Anziehungsmittelpunkt besitzen muss, sondern ist gewiss herechtigt, erst ihrer vereinigten Gesammtheit die Individualität

[&]quot;, Journ f. prakt, Chemie 28, 461, 1811

^{**} Verlesungen über Mineralogie, St. Petersburg 1865, p. 186.

beizumessen. Ich kann nicht umhiu, an dieser Stelle auf Naumann's Aussprach*) hinzuweisen:

**Die Aggregation von Individuen mit durchgängigem Parallelismus der Axen sowohl als der Flächen kommt in der Natur sehr häufig vor, und hat unter anderen interessanten Erscheinungen besonders die vielfach zusammengesetzten oder polysynthetischen Krystalle zur Folge, welche durch die Gruppirung sehr vieler, in paralleler Stellung befindlicher Individuen entstehen, die sich gleichsam mit Aufopferung ihrer singularen Selbstandigkeit zu einem individualisierten Ganzen vereinigten. . . . «

• Gestützt wird diese Ansicht auch durch die von Leydolt in die Wissenschaft eingeführte Methode des Aetzens der Krystalle, durch welche wir in den Stand gesetzt sind, auf den glatten Flächen den Zustand deutlicher Drusigkeit bervorzurufen, und mithin den Aufbau des Krystalls aus kleinen Individuen sichtbar zu machen **.

»Setzen wir nun den Fall, dass ein Krystall direkt als deutliches Aggregat kleinerer Krystalle erscheine, oder doch wenigstens durch die Metbode der langsamen und geringen Auflösung als solches erkannt werden könne, so ist mit diesem Einblick in seine Struktur doch in vielen Fallen noch keine Kenntnis seines Wachsthums erreicht, da es hierfür darauf ankommt, die Reihenfolge zu kennen, in welcher die einzelnen Lamellon sich aneinander gelegt haben. Denn dieselbe Gruppirung von Krystallen kann mitunter auf verschiedenem Wege herbeigeführt sein. Die Vorkommnisse der Natur bieten uns nur das Endprodukt der Bildung, und nur in wenigen Fällen gestattet das Auffinden in verschiedenem Grade gestorter Bildungen einige Vermuthungen zu hegen, in welcher Weise dieses Endprodukt erreicht worden ist. Siebere Schlüsse werden wir nur dann zu ziehen vermögen, wenn wir die Aneinanderlagerung der Lamellen zu verschiedenen Zeiten und auf verschiedenen Stufen direkt beobachten konnen, und dies ist nur moglich durch Beobachtungen an denjenigen Krystallen, deren Bildung wir leicht hervorrufen und überwachen können - den künstlichen Krystallen,

Aehnlich außerte sieh auch schon Hausmann *** .

*Wenn nun nicht geleugnet werden kann, dass die unvollendeten Krystallisationen ganz besonders geeignet sind. Aufschlüsse über die allmahliche Ausbildung der Krystalle zu ertheilen; wenn wir ferner die Leberzeugung gewinnen, dass die Gesetze, denen die Kräfte gehorehen, bei unseren Darstellungen im Kleinen . . . im Wesentlichen dieselben sind, wie da, wo die Natur sich ganz selbst überlassen, im Großen wirkt,

Lehrbuch der reinen u. angewandten Krystallographie. Leipzig 1830, 2. Bd.,
 § 189.

^{**} A. Knop, System der Anorganographie, 1876, pag. 27 u. 28

Lutersuchungen über die Formen der leblosen Natur. Gottingen 1821, p. 633.

so müssen wir auch zugeben, dass wir die Beobachtungen über unvollendete Krystallgebilde, die uns in unseren Laboratorien nicht selten dargeboten werden, benutzen dürfen, um zu einer vollständigeren und tiefer eindringenden Kunde von dem Gange, den die Natur bei der Ausbildung der Krystalle nimmt, zu gelangen.«

Auch eine Bemerkung von v. Kobell*) bezieht sich bierauf:

Diese Unregelmäßigkeiten erklären sich aus der Art, wie die Krystalle überhaupt sich bilden. Es geschieht ihre Vergrößerung wie die Vergrößerung einer Mauer, die man aufbaut, nämlich durch Zusatz von Außen, und es ist ein großer Krystall immer aus unendlich vielen kleinen zusammengesetzt.

Hirschwald w) außert folgende Ansicht:

» Von welcher der krystallogenetischen Anschauungen man auch ausgehen mag — wenn derselben nur ein im Innern des Krystalls wirksames Kräftesystem zu Grunde liegt — wird man zu der Ueberzeugung gelangen müssen, dass diesem Kräftesystem keine unbegrenzte Wirksamkeit zugeschrieben werden kann, dass es vielmehr genau entsprechend seiner Intensität, früher oder später neutralisirt werden muss ***).

"Wenn demnach die Krystallisationserscheinungen überhaupt auf mechanische Gesetze zurücksührbar sind, so wird jedem ludividuum ein Axensystem von bestimmter Intensität zu vindiciren sein, welches zugleich ein Specificum der Krystallspecies selbst bildet. Es fragt sich nun, wie ist diese a priori sich ergebende Ansicht mit der thatsachlichen Größenvaciation der Individuen einer und derselben Species in Einklang zu bringen?...

"Wir haben es demnach wahrscheinlich bei der Krystallbildung mit zwei verschiedenen Thätigkeitszuständen des krystallogenetischen Axensystems zu thun, als deren Wirkung wir zunächst die ursprüngliche Ausscheidung des Individuums aus der Mutterlauge und ferner dessen orientirende Wirkung auf die sich in seiner unmittelbaren Nähe ausbildenden weiteren Systeme ansprechen dürfen und es gewinnt den Anschein, dass diese letztere Thätigkeit gleichzeitig einen vermehrten Impuls zur Bildung krystallogenetischer Systeme in sich schließt. Das [direkt aus der Wirkung eines centralen Axensystems hervorgegangene) "Singularindividuum ist gewissermaßen das Atom der älteren krystallogenetischen Anschauung, die Kerngestalt der Hattyschen Theorie, aus deren Zusammenlagerung das Congregationsindividuum sich aufbaut.

*Aber das Singularindividuum ist keine untheilbare, schon a priori in dem flüssigen Zustande existirende Größe; es hat vielmehr, analog

^{*} Die Minerologie, leichtfasslich dargestellt. Leipzig 1858, pag. 33

^{**} Jahrb. d. k. k. geolog. Reichsanstalt. 23, 171, 1878.

^{***} Ebenso wie die Baume nicht in den Himmel wachsen

der organischen Zelle eine genetische Entwicklung, ist für sich als Krystall von unbestimmter Größe denkbar und bildet die Elemente des durch gesetzmaßige Krystalleinigung entstehenden Congregationsindividuums.

Auch die Erscheinungen der Elesticität weisen darauf hin, dass die Krystallmoleküle Multiplen der chemischen Moleküle sein müssen.

Groth . Bullert sich darüber:

Die altere Theorie der Elasticität setzte voraus, dass die Moleküle der festen Körper nach allen Richtungen bin mit gleicher Stärke wirken, und aus dieser Theorie ergab sich ein numerisches Verhältnis gewisser Größen die Poisson sche Relation, welches durch die Beobachtung nicht bestatigt worden ist. Betrachtet man dagegen die Krystallmoleküle wie endliche starre Korper, welche durch Wechselwirkungen, bestehend aus Kraften und Drehungsmomenten, einander im Gleichgewichte halten, so folgt daraus, wie Herr Voigt gezeigt hat, eine Theorie der Elasticität, für welche jener Widerspruch mit der Erfahrung voltstandig wegfallt. Wir durfen also nicht mehr, wie es früher geschehen ist, bei den Betrachtungen über den regelmäßigen Aufbau der Krystalle aus ihren Molekülen für die letzteren einfach deren Schwerpunkte einsetzen, die Krystallmoleküle als materielle »Punkte« ansehen, sondern wir mussen den starren Körper, welcher den Schwerpunkt umgiebt, berücksichtigen - ja wir sind durch die jetzt vorliegenden Untersuchungen über die Elasticität krystallinischer Medien sogar in den Stand gesetzt, über die Gestalt jenes Körpers, welchen wir ein Krystallmolekül nannten, uns eine Vorstellung zu verschaffen. Die elastischen Eigenschaften des krystallisirten Steinsalzes sind nach Herrn Voigt derartige, dass seine Molektile nach allen Richtungen fast genau gleiche Wirkungen ausüben, sich also nahezu wie eine aus homogener Substanz bestehende kugel verbalten. Dies ist nun offenbar unmöglich, wenn das Molekül des Steinsalzes aus einem Natrium- und einem Chloratom bestande, es wird erst verständlich, wenn wir annehmen, dass das Krystallmolektil dieser Substanz eine große Zahl mit einander verbundener Atome jener beiden Elemente enthält, welche räumlich so angeordnet sind, dass ein nach außen wie eine Kugel wirkendes Gebilde entsteht **. In anderen Fällen wird natürlich der Aufbau eines derartigen complicirten Molektils aus Atomen so stattfinden können, dass seine Gestalt stark von der Kugel pliweicht, d. h. dass seine Wirkungen nach verschiedenen Richtungen außerordentlich verschieden sind, wie dies z. B. für die Moleküle des Bergkrystalls nach den Untersuchungen des Herrn Voigt der Fall sein muss.

^{*} Leber die Melekularbeschaffenheit der krystalle. Munchen 1888 pag. 14,

^{**} Diese Beschaffenheit wird offenbar am leichtesten durch den Aufbau aus Molekolen, welche aus gleichartigen Atomen bestehen, bervorgebracht werden konnen,

C. Marangoni* macht auf die Analogie aufmerksam, welche Krystalle mit Aggregaten schwingender Kugeln zeigen müssen. Die Schwingungszustände einer Kugel kann man z. B. beobachten bei einer schwingenden Seifenblase. Die Oberfläche zerlegt sich durch regelmäßig ver laufende Knotenlinien in mehrere Abtheilungen, ähnlich wie dies von schwingenden Platten allgemein bekannt ist, wo diese Linien die Chladnischen Klangtiguren bilden. Sind nun derartige oscillirende Kugeln in einer Flüssigkeit vorhanden, so müssen sie sich den Versuchen von Bjerkness zufolge gegenseitig beeinflussen, indem sich zugewandte Theile der Oberfläche je nach der Schwingungsphase anziehen oder ahstoßen u. s. w. Zwei sich anziehende Kugeln gerathen in einen Schwingungszustand, der sich in drei im Raume verschieden gerichtete Schwingungen zerlegen lässt. Incommensurable Verhältnisse führen zur Bildung von Flüssigkeiten, statt zu Krystallbildung.

Preston**) denkt sich die Moleküle als elastische Ringe. Werden solche durch die Aetherbewegung gegen einander (in einer Ebene) gepresst, so deformiren sie sich zu regelmäßigen Polygonen, es entsteht Krystallstruktur. Der Aether ist ein feines Gas im Sinne der kinetischen Gastheorie.

Wie durch geordnete Zusammenlagerung von Knotensystemen (vergl. Seite 37%, ein Aggregat von regelmäßiger Struktur entstehen kann, bedarf wohl keiner näheren Ausführung. Man kann die gegenseitigen Einwirkungen am ebesten übersehen, wenn man sich die Figuren aus Draht nachhildet, sie wie bei dem bekannten Plateau'schen Versuch in Seifenwasser oder eine zähe Leimlösung eintaucht und die haugenbleibende Lamelle gleichförmig auf der einen Seite mit Nordmagnetismus, auf der andern mit Südmagnetismus belegt denkt. Den Verlauf der magnetischen Kraftlinien kann man sich am einfachsten so vorstellen, dass man den Draht als Wirbelfaden denkt, so dass die Flüssigkeit etwa zu der nordmagnetischen Seite der Lamelle ein-, zu der südmagnetischen austritt. Die Stromlinien entsprechen dann den Kraftlinien, die dazu normalen Flächen den Niveauflächen. (O. L. 1885.)

Erhebliche Schwierigkeiten bereitet der Theorie die Erklärung der elastischen Nachwirkung, wobei allerdings hervorzubehen ist, dass diese

wempstens werden die krystallmolekule der Elemente am ehesten in verschiedenen Richtungen gleiches Verhalten zeigen mussen. In der That liesitzen nun fast alle Elemente und zahlreiche einfache Oxyde, Sulfide u. s. w. entweder regulare oder rhomboedrische krystallformen, d. b. solche, bei denen die Molekularkräfte in drei, einander unter gleichen Winkeln schneidenden Richtungen vollkommen gleich groß sind.»

^{*} Berbl. 1880, 114.

^{**} Phil Mag 4880, 267 und Ween, Ak. Ber 87, 795, 4883.

hei homogenen Krystallen bis jetzt nur wenig untersucht wurde und wahrscheinlich sehr häufig mit Spannungsrückständen, vielleicht sogar chemischen Acuderungen durch Druck und dergleichen combinirt erscheint.

Von Wilhelm Weber*) wurde zuerst die Ansicht aufgestellt, dass die elastische Nachwirkung auf einer Drehung der Axen der Moleküle herrithren möchte. Dieselbe Theorie wurde anch von F. Kohlrausch und anderen Physikern angenommen (vgl. Bd. I. Seite 100).

Clerk Maxwell **) giebt folgende Darlegung seiner Ansichten.

*Wir wissen, dass die Moleküle aller Körper in Bewegung sind. In Gasen und Flüssigkeiten kann bei dieser Bewegung jedes Molekül von einer Stelle ungehindert nach jeder beliebigen anderen Stelle der Masse übergehen. Wenn wir uns dagegen von der Bewegung der Moleküle in fosten Körpern eine Vorstellung machen wollen, so müssen wir annehmen, dass wenigstens einige derselben um eine gewisse mittlere Lage oscilliren. Die Configuration einer Gruppe von Molekülen ist daher nie sehr verschieden von einer gewissen stabilen Configuration, um welche sie oscillirt.

Dies wird auch dann der Fall sein, wenn sich der Körper in einem Zustand von Deformation befindet, vorausgesetzt, dass die Amplitude der Schwingungen eine gewisse Grenze nicht überschreitet. Wenn dagegen diese Grenze überschritten wird, so strebt die Gruppe nicht zu ihrer früheren Configuration zurückzukehren, sondern sie beginnt um eine neue stabile Configuration zu oseilliren, in welcher die Deformation entweder gleich Null oder wenigstens geringer ist, als in der ursprünglichen Configuration.

*Dies Zerfallen einer Configuration muss zum Theil von der Amplitude der Schwingungen und zum Theil von dem Grade der Deformation in der ursprünglichen Configuration abhängen, und wir können annehmen, dass verschiedene Gruppen von Molekülen selbst in einem homogenen festen Korper in dieser Hinsicht sich nicht in demselben Zustand betünden.

Wir konnen z. B. annehmen, dass in einer gewissen Anzahl von Gruppen die gewöhnliche Bewegung der Molektile sich bis zu dem Grade steigert, dass bei jeder Schwingung die Configuration einer dieser Gruppen zerfällt, und zwar einerlei, ob sie sich in einem Zustand von Deformation befindet, oder nicht. Wir können in diesem Falle annehmen, dass in jeder Sekunde eine gewisse Anzahl dieser Gruppen zerfällt und Configurationen annimmt, die einer nach allen Richtungen gleichförmigen Deformation entsprechen.

^{*} Pogg. Ann. 54, 9, 4811.

^{**} Constitution of Bodies, Encycl. Brit., 9, Aufl. Das Cital ist enthomoien aus Last Eigenschaften der Materie, Wien 1888, pag. 221.)

»Wonn alle Gruppen von dieser Art wären, so würde das Medium eine zähe Flüssigkeit sein.

»Wir können weiter annehmen, dass andere Gruppen von Molekülen vorhanden sind, deren Configuration so bestandig ist, dass sie unter der gewöhnlichen Bewegung der Moleküle nur dann zerfallen, wenn die mittlere Deformation eine gewisse Grenze überschreitet. Diese Grenze kann für verschiedene Systeme dieser Gruppen verschieden sein.

Wenn nun solche Gruppen von größerer Stabilität durch die Substanz in solcher Menge vertheilt sind, dass sie ein festes Gerüst bilden, so ist die Substanz ein fester Körper, der nur dann eine dauernde Deformation erleidet, wenn die auf ihn einwirkende Kraft eine gewisse Größe übersteigt.

»Wenn aber der seste Körper auch Gruppen von geringerer Stabilität und auch Gruppen der ersten Art, die von selbst zersallen, enthalt, so wird der Widerstand gegen eine Desormation allmählich in dem Maße kleiner werden, als die Gruppen der ersten Art zersallen. Diese Verminderung des Widerstandes wird aufhören, wenn die Spannung bis auf denjenigen Grad reducirt ist, der durch die stabileren Gruppen bedingt wird. Wenn jetzt der Körper sich selbst überlassen wird, so kehrt er nicht sosort in die ursprüngliche Form zurück, sondern erst dann, wenn die Gruppen der ersten Art so oft zersallen sind, dass sie in den ursprünglichen Desormationszustand zurückgekehrt sind.

Mit Hilfe dieser Annahme, dass ein fester Korper aus Gruppen von Molekülen zusammengesetzt ist, von denen einige sich in einem anderen Zustand betinden, als die übrigen, lässt sich auch der Zustand eines festen Korpers erklären, in dem er sich befindet, wenn er eine dauernde Deformation erlitten hat. In diesem Falle sind einige der weniger bestandigen Gruppen zerfallen und haben neue Configurationen angenommen, aber es ist sehr leicht möglich, dass andere bestandigere noch ihre ursprüngliche Configurationen beibehalten, so dass die Gestalt des Körpers durch das Gleichgewicht zwischen den Gruppen der ersten und der zweiten Art bedingt wird. Wenn aber durch Temperaturerhöhung, Zunahme der Fouchtigkeit, bestige Schwingung oder durch andere Ursachen das Zerfallen der weniger stabilen Gruppen erleichtert wird, so konnen die stabileren Gruppen wieder ungehindert schwingen und den Körper in seine ursprüngliche Form zurückzusühren streben,*

Neuerdings hat Warburg* die Theorie noch weiter theoretisch verfolgt. Er halt dies von besonderem Interesse, denn waren die Moleküle isotrope Kugeln, so konnten Drehungen derselben um ihre Schwerpunkte keinen Einfluss auf die Spannungen haben, deshalb kann man

Ber. d. nat ties, Freiburg, 7, 2, 4878.

vom Standpunkte der Atomistik die elastische Nachwirkung als ein Philnomen betrachten, welches durch die Abweichung der Moleküle von der Kugelgestalt bedingt ist. . . .

*Ich nehme nun an, dass das Wärmegleichgewicht für eine bestimmte Temperatur eine bestimmte mittlere lebendige Kraft der zum Schwerpunkt relativen Bewegung erfordert, daher wird durch das Binzutreten des genannten idurch die Deformation erzeugten) Betrages das Wärmegleichgewicht gestört werden und seine Herstellung eine Verkleinerung der Excursionen des Molekuls von seiner stabilen Gleichgewichtslage erfordern: es werden daher die Molekule ihren stabilen Gleichgewichtslagen genähert werden, und zwar um so weiter, je großer die Torsion; denn um so großer das Drehungsmoment, um so kleiner muss bei gleicher lebendiger Kraft die Schwingungsamplitude werden.

Die Herstellung des Warmegleichgewichts wird vermittelt durch die Wirkung (Stöße, der Moleküle auf einander, und es wird eine gewisse Zeit dauern, bis dasselbe eingetreten ist. 4

Die Plasticität der Körper erscheint im Allgemeinen leicht erklärlich. Die innere Reibung kann als durch molekulare Stöße bedingt angesehen werden. Die künstliche Zwillingsbildung bei Kalkspath bringt Tait in Analogie mit der Deformation eines dieken Buches, welches wir so auf die Kante stellen, dass sich der Rücken oben hefindet und nun schief drücken, so dass die einzelnen Blütter an einander gleiten.

Man kann sich auch leicht ein System von polyedrischen Körperchen denken, welche durch Spiralfedern so verbunden sind, dass sie sich bis zu gewissem Grade verschieben lassen, ohne dass der Zusammenhang verloren gebt. Man wird dann durch verschiedene Deformationen verschiedene beständige Configurationen herstellen können, ebenso wie beispielsweise für die Klinge eines Taschenmessers mit einspringender Feder verschiedene stabile Stellungen relativ zum Griff möglich sind.

Spring ist der Ansicht, dass die festen Körper unter hohem Drucke ihre Verschiebungselasticität verlieren, so dass die Theileben frei beweglich werden, wie bei einer Flüssigkeit, ohne dass aber wirklich Schmelzen einträte, und sich dann beim Nachlassen des Druckes in neuer Anordoung zu Krystallen zusammenfügen, dass also feste krystallisirte Körper durch starken Druck ein neues krystallinisches Gefüge erhalten können. Diese Ansicht wurde von Jannettaz* u. A. lebhaft bekämpft und auch experimentell zu widerlegen versucht, doch sind die betreffenden Gegenversuche und die daraus gezogenen Schlüsse, wie Spring gezeigt hat, nicht einwurfsfrei.

Vermuthlich handelt es sich in den Fällen, in welchen es Spring gelungen ist, schone grobblättrig krystallinische Struktur durch Druck zu

[.] Bull. de la Soc. chim. de Paris 1883.

erzeugen, wie z. B. bei Wismuth*), wenn nicht eine wirkliche Schmelzung in Folge des Druckes, um eine enantiotrope Umwandlung, ahnlieb wie sie bei Schwefel und Jodsilber (vgl. Bd. 1. Seite 110 constatirt wurde. Andernfalls müsste man annehmen, dass die Molektile unter gewöhnlichen Umständen gewissermaßen wie mit Hakchen ineinander verschränkt sind, unter Druck aber sich aushaken, um dann beim Nachlassen des Druckes sich wieder aufs Neue zu verschränken.

Die Spaltbarkeit von Krystallen pflegt man durch die Anisotropie der Molekularkonstitution zu erklaren und hat deshalb schon wiederholt versucht, sie aus der äußeren Form der Krystalle abzuleiten, indess mit wenig Erfolg.

Bezieht man nach A. Brezina **) (1875) den Krystall auf ein solches Avensystem, dass die Flächen, welche am häufigsten und in größter Ausdehnung erscheinen, die einfachsten Indices erhalten, denkt sich alsdann ein entsprechendes Raumgitter mit gleichgroßen Zellen und zählt die Eckpunkte der Zellen pro Flächeneinheit, welche auf einer Schnittebene liegen, so ist diese Ebene Spaltungsebene, wenn die Zahl die *Reticulardichte*) ein Minimum ist.

Nach Sohneke ***) sind Spaltungsebenen diejenigen Netzebenen, welche sm dichtesten mit Punkten besetzt sind. Denn

*Je dichter eine Netzebene mit Punkten besetzt ist, um so größer ist ihr Abstand von der nächsten parallelen Netzebene. Flächenuhalt des Elementarparallelogramms in der Netzebene und Netzebenenabstand sind umgekehrt proportional Denn das Produkt beider ist das constante Volumen des Elementarparallelepipeds.**

Aehnlich hat sich auch sehon Bravaist, ausgesprochen.

Bei allen diesen Theorien ist jedenfalls stets darauf Rücksicht zu nehmen, dass, wenn überhaupt Moleküle existiren, diese durchaus nicht in Ruhe sein können, sondern sehr lebhafte Bewegungen ausführen müssen, theils aus den Gründen, die bereits erwähnt wurden insbesondere wegen Erklärung der Warmeerscheinungen, theils, und zwar ganz besonders, wegen der Möglichkeit chemischer Umsetzungen im festen Zustand, wie aus den in Bd. 1. Seite 73 besprochenen Stoffanderungen und der auf Seite 222 erbriterten Elektrolyse krystallisirter Kürper nothwendig geschlossen werden muss.

Was aus diesen Versuchen weiter gefolgert werden kann, wird wesentlich davon abhängen, welche Vorstellung man sich über die Moleku-

Wovon ich mich durch die Freundlichkeit des Herrn Spring selbst zu überzeugen Gelegenheit hatte.

^{**} Berbl. 1878,

^{***,} Zeitschr f. hryst. 13, 209, 1887

⁺⁾ Traité de Cristallographie, 1, 467, 4879.

larstruktur einer chemischen Verbindung und einer enantiotropen oder monetropen Modifikation bildet.

Gleiches gilt auch von den Einwirkungen des Lichtes, wozu wahrscheinlich auch die Phosphorescenzerscheinungen zu rechnen sind.

Nach Dreher und Gadicke") wäre die Phosphorescenz dadurch bedingt, dass das Licht eine chemische Zersetzung hervorzubringen strebt, die indess nicht vollkommen wird, indem die Atome wie durch elastische Faden mit einander verbunden sind und sich deshalb einigermaßen von einander entfernen lassen, ohne dass die Faden reißen. Beim Erlöschen des Lichtes suchen sie ihre früheren Lagen wieder anzunehmen, pendeln aber dann vermöge der Wirkung der elastischen Verbindungen noch längere Zeit um diese Lagen hin und her und erregen dadurch Aetherschwingungen: das Phosphorescenzlicht.

f) Chemische Verbindung.

Erscheinen uns die Atome und Molekule unentbehrlich einerseits als Träger der Naturkräfte, andererseits als Urelemente des Krystallbaues, so kommt hierzu noch ein drittes Moment, welches fast in noch hoherem Maße als die beiden genannten die Annahme der Existenz von Atomen und Molekulen dringend fordert, nämlich die Thatsache, dass zwei und mehr Stoffe sich chemisch zu einem gänzlich verschiedenen dritten Körper vereinigen konnen und dass dieser quantitativ durch geeignete Mittel wieder in seine Bestandtheile zerlegt werden kann.

Bei dem gewählten Gange unserer Betrachtung sind wir zuerst auf dieses Faktum gestoßen bei der Elektrolyse des festen Jodsilbers Bd. 1. S. 222, welches zugleich zeigt, dass dabei die Elektricität eine wesentliche Rolle spielen kann, insofern dem Faraday'schen Gesetze zufolge die durch eine bestimmte Quantität Silber oder Jod übertragene Elektricitätsmenge eine genau bestimmte Größe hat, als wären die Silber- oder Jodatome kleine Eimerehen, welche sich mit Elektricität, die dann ähnlich wie Wasser zu denken wäre, anfüllen und zwar stets bis zum Rande.

Die wesentlichsten sogenannten stochlometrischen Gesetze über die Gonstanz der Verhindungsgewichte lassen sich, wie zuerst Dalton gezeigt hat, in sehr einfacher Weise und auch nur in dieser Weise erklären durch die Annahme der atomiseben Zusammensetzung, wobei dann das Wesen der chemischen Verbindung darin bestände, dass, speziell bei dem betrachteten Beispiel, je ein Silber- und ein Jodatom sich zu einem Molektil Jodsilber vereinigen und bei der Elektrolyse sich wieder trennen.

Was die Krafte anbelangt, welche diese Vereinigung zweier Atome

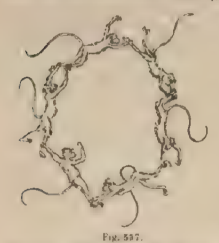
Die Natur, 1881, Nr. 39.

bewirken, so sind sie nach Dalton identisch mit denjenigen, welche auch die Cohäsion bedingen.

Buffon, Bergmann, Berthelot und neuerdings auch Müller-Erzbach* glaubten annehmen zu können, dass die chemische Verwandtschaft als Massenanziehung aufzufassen sei und dass die Verdichtung der Stoffe bei der chemischen Verbindung ein Maß für deren Stärke bilde. Die Materie hätte also das Bestreben, den kleinsten Raum einzunehmen**. Mit dieser Ansicht ist indess schon die eine Thatsache unvereinbar, dass die chemische Verbindung nicht selten gar nicht unter Verminderung, sondern unter Vermehrung des Volums stattfindet.

Im übrigen erscheint überhaupt die Annahme der Massenanziehung zur Erklärung der chemischen Erscheinungen ganz unzureichend. Wenn auch die elektrischen Phanomene, die auf eine Beziehung dieser Krafte zu den chemischen schließen lassen, vielleicht einer anderen Deutung fäbig sind, so erscheint es doch ganz unbegreiflich, weshalb ein Silberatom immer nur ein Jodatom anziehen soll und umgekehrt, weshalb nicht auch zuweilen 2, 3, 4 . . . Atome des einen Stoffes sich mit einem des andern vereinigen sollten.

Man muss nothwendig mindestens noch eine weitere Hypothese etwa über die Form der Atome hinzufügen, wie z. B. Lemery annahm, es



hätten die Säuremolektile Spitzen, an welche Metallmolektile aufgespießt werden etc.

Am besten würde der Natur der Atome entsprechen, wenn wir denselben geradezu Greiforgane zuschreiben könnten, wie wir selbst oder undere organisirte Wesen sie besitzen.

In scherzhafter Form hat man mehrfach darauf bingewiesen, so z. B. H. Kopp in seinem Herru Bunsen gewidmeten Schriftchen***, wo er in solcher Art die Constitution der Molekule,

feste und wechselnde Werthigkeit, Dissociation, das Verhalten der Gase gegen Druck und Warme. Absorption der Gase, Elektrolyse. Lösungen und Molekülverbindungen schildert.

^{*} Progr. d Hauptschule zu Bremen 1879.

Siehe auch Mutter-Erzbach, Verh. d. phys. Ges. zu Berlin. 1863, p. 38 und Chem. Ber. 17, 1417, 1884.

^{***} Aus der Molekularweit, Heidelberg, Winter, 1982.

Eine hübsche Hustration, den Benzolring darstellend, welche ich hier einfüge (Fig. 537), findet sich in einer der Berliner Naturforscherversammlung 1886 gewidmeten humoristischen Abhandlung*).

Empedokles ließ die Atome sich lieben und hassen. Hippokrates war der Ansicht, dass sich nur Atome, die eine gewisse Verwandtschaft, Affinität zu einander haben, vereinigen können, ähnlich wie im Pflanzen- und Thierreich sich immer gleichartige oder nahe verwandte Individuen geschlechtlich verbinden. Auch heute noch spricht man von chemischer Verwandtschaft, obschon sich eigentlich der Ausspruch nicht auf chemische, sondern auf physikalische Verbindungen bezog, wie sich denn thatsächlich fettige Substanzen am besten mit Fetten, wässrige mit Wasser, metallische mit Metallen mischen oder legiren fassen.

Jedenfalls erscheint es unmöglich, die Attraktion der Atome in der Weise aufzufassen, wie man sich die Anziehung der Himmelkörper denkt, falls nicht etwa polyedrische Form oder durch Anlagerung anders wirkender Aetheratome, etwa so wie Wittwer* annimmt, eine verschiedene Vertheilung der Anziehungskraft nach verschiedenen Richtungen erzeugt wird. Eine polare Vertheilung dieser Krafte könnte, wie schon mehrfach hemerkt wurde, durch elektrische Natur derselben erklärt werden, wie z. B. ein Magnetstäbehen zwei Pole an den Enden besitzt.

Würde man ein Tetraeder aus weichem Eisen mit Drahtwindungen parallel dessen Seiten versehen und durch diese elektrische Strome kreisen lassen, so könnte man erzielen, dass jeweils eine Ecke den entgegengesetzten Magnetismus wie eine Seite zeigt u. s. w. Am einfachsten gestalten sich derartige Wirkungen bei den erwähnten knotenförmigen Drahtfiguren.

In den Figuren Taf. VII sind verschiedene Beispiele solcher Gebilde dargestellt. Man erkennt leicht, dass die polaren Unterschiede sich um so mehr verwischen, je größer die Anzahl der Blätter und bei gleicher Blätterzahl, je höher die Ordnung des Knotens ist. Aehnliches wird auch gelten für jede andere Vorstellung, die man sich über die polare Vertheilung der Attraktionskraft macht.



Fig. 538.



Fig. 539.

In den Figg. 538 und 539 sind Verbindungen aus zwei resp. drei

^{*} Berichte der durstigen chemischen Gesetlschaft, unerhörter Jahrgang, Berhn, Friedlander u. Sohn, 1886, p. 3536, Fig. 4.

^{**} Grundzuge der Molekularphysik und mathematischen Chemie. Achnlich Buys-Ballot 1869, Siehe auch Bazarow, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 17, 194, 1886.

dreiblättrigen Knoten erster Ordnung dargestellt. Bei der Zeichnung wurde dabei angenommen, dass die beiden zu vereinigenden Coordinatensysteme (bestehend aus je einem Strahlenbüschel und dem zugehörigen Systeme concentrischer Kreise) sich etwa so deformiren, wie die Systeme von Kraft- und Niveaulinien bei Annäherung zweier gleichnamiger magnetischer Punkte, so dass also bei der Verbindung die volle Symmetrie der Formen (stärker als in der Figur angenommen) verloren geht. Verbindet man noch die Abseissenkreise durch ein Stückehen einer geraden Linie, welches die Stelle der Vereinigung bezeichnet, so stellen die punktirten Linien dasselbe Schema dar, dessen sich die chemische Strukturtheorie zur Darstellung der Verbindungen zweier einwertbigen Atome hedient. Aehnlich könnte man auch durch Benutzung mehrblättriger Knoten Analogien zu Verbindungen mehrwerthiger Atome finden, doch ist natürlich diesen Figuren kein weiterer Werth beizumessen, als eben der einer geometrischen Analogie.

Sehr große Schwierigkeiten bereitet die Thatsache der chemischen Verbindung der Wirbeltheorie, überhaupt den Theorien, welche Continuität der Materie annehmen und die Attraktionserscheinungen auf Bewegungsphänomene zurücksühren wollen*.

In chemischen Kreisen beschränkt man sich aus diesen Gründen meist darauf, geometrische Schemata ausfindig zu machen, welche einigermaßen dazu dienen können, die Thatsachen übersichtlich darzustellen, somit wesentlich als mnemotechnisches Hilfsmittel anzusehen sind und keinen Anspruch darauf machen, wirklich eine mehr oder minder getreue Barstellung der Atomgruppirung zu sein. Trotz dieser großen Anspruchslosigkeit ist es indess noch nicht gelungen, ein einfaches, allen Bedürfnissen genügendes System zu finden, wie schon der eine Umstand beweist, dass selbst über die Struktur einer der wichtigsten Verbindungen, aus welcher sich diejenigen sehr vieler anderer ableiten, des Benzots, noch keine Uebereinstimmung herrscht. Bereits van t'Hoff (1874) und zuvor Le Bel haben sich veranlasst gesehen, die in einer Ebene unterzubringenden Schemata zu verlassen und räumliche anzunehmen.

Sehr interessante weitere Consequenzen aus dieser Theorie der räumlichen Anordnung der Atome in organischen Molekülen sind neuerdings von Wistigenus**) gezogen worden, durch welche es gelang, verschiedene bis jetzt unerklartiche Falle von Isomerie zu erklären***.

Es liegt in der Natur der Sache, die Resultate über die atomistische

Vergl, such Fr. Mohr Lieb Ann. 196, 483, 4879 und Ed Donath und Mayrhofer Chem, Ber. 16, 4588, 4883.

^{**} Abh. d kgl. sachs. Ges. d. Wissensch. 24, 1857.

^{***} Leber den nouesten Stand der krage siehe t. Herrmann, Leber die muntiche Configuration des Benzolmofekules (Ber d. d. chem. Ges. 21, 1949, 1888.

Constitution, zu welchen die Theorie der chemischen Struktur führt, zu vergleichen mit denjenigen, welche aus der Krystallstruktur zu gewinnen sind. Man hat namentlich vielfach versucht, letztere aus ersterer abzuleiten*).

Schrauf außert sich darüber in folgender Weise:

»Hypothesen, welche die Krystallogenesis auch von dieser höheren Stufe des Causalnexus zu erklären versuchten, sind nur von Delafosse und Gaudin gegeben worden.

Wohl hat Delafosse das bereits bei Bravais erörterte Netzsystem einer genauen Untersuchung gewürdigt**), allein für unsern Gegenstand ist von bedeutender Wichtigkeit eine kurze Notiz***, worin er seine Gedanken über den Einfluss der chemischen Verbindung auf die Gruppirung der Atome zu Molekülen ausspricht. Diese sind: die Bestandtheile einer chemischen Verbindung bilden zum Theil den Kern, zum Theil die Hülle eines Krystallmoleküls und die Form desselben hangt zusammen mit der Anzahl der kern- und Hüllatome. Im tesseralen Systeme kommen einfache holoedrische Formen vor mit 6, 8, 42, 24, 18 Flächen; ein Beispiel ware der Alaun: er enthalt 24 HO, welches Hüllenatome sind, so dass jedem Atom eine Fläche des Krystallmoleküls entspricht. Aehnlich fasst Delafosse die Krystallform pyramidaler und hexagonaler Krystalle auf, doch entwickelt er die sich ergebenden Sätze nicht und giebt auch keine Anwendung.

» Wichtiger sind noch die Meinungen Gaudin's, wohl nicht wegen ihrer formellen Richtigkeit, als wegen der hierbei behaupteten Allseitigkeit.

Gaudin†) nimmt an, dass die Molektle aus Atomen zusammengesetzt sind, welche letzteren den in der Verbindung vertretenen Aequivalenten der Grundstoffe analog sind. Die Form der Molektle — also indirekt die Anzahl und die Art der Atome bedingen die Krystallform. Beispielsweise wurden 3 Atome A eine gleichseitige dreieckige Basis, 2 Atome B dazu eine durchgesteckte Axe vorstellen.

Die hier in Betracht kommenden Prinzipien ††) für die Bildung der Moleküle aus den Atomen lassen sich durch folgende Punkte charakterisiren.

^{*} Delafosse, Mém. des savants étrangers. 18, 1832; G. Huncichs, Mommechanik Jowa-City 1867. Contributions to Molecular Science or Alomechanics. Jowa 1868, Schrauf, Lehrb. d. phys. Mineralome. 2, Cap. VI. p. 160. Wien 1868, Dana, Sill. Journ. 44, 3 89 u. 232, 4862; Journ. f. prakt. Chemie. 108, 385, 1868, Gaudin, Larchitecture du monde des atomes. Paris 1873. Spring. Hypotheses sur la cristallisation. Liège 1876, Ampere, Ann. clam. 90, 43 -86, 1845.

^{**} Delafosse, Linstitut, 24, 232.

^{***} Delafosse, Compt. rendus. 26, 90.

⁴ Gaudin, Compt rendus 25, 664

⁻ Gaudin, Archiv d. Phaem 71, 172.

Außer den vieratomigen Molekülen einiger einfacher Körper sind ohne weitere Ausnahmen alle Moleküle aus Fäden von Atomen gebildet, die der reellen oder lingirten Axe des Moleküls parallel sind. Mit Ausnahme des tesseralen Systems sind alle Krystalle ohne Ausnahme aus solchen Molekülen gebildet, deren reelle oder fingirte Axen mit einander parallel sind, d. i. parallel den Atomfäden, die das Molekül ausmachen.

Die Moleküle der ersten Ordnung, d. i. Moleküle, worin ein Atom einer Art in gerader Linie zwischen zwei Atomen einer andern Art liegt, sind das erzeugende Element für alle zusammengesetzten Moleküle, die ein Centrum haben.

«Somit sind Kieselsäure $S(O_2)$ und Wasser H_2O analog dem erwähnten Molekül erster Ordnung und die Analogie zeigt sich in der rhomboedrischen Form. Eben solche Anordnung haben Zinnsäure, SnO_2 , Kohlensäure, SO_2 , schweftige Säure, SO_2 *).

"Außer diesen Axen mit drei Atomen giebt es welche mit fünf und mit siehen Atomen, auch sie werden lineare Moleküle bilden.

*Aus einer Gruppirung dieser Molekularaxen zu einem höheren Complex sucht nun Gaudin die Symmetrieverhältnisse zu bilden, die



Fig. 540,

der Form der Krystalle entsprechen, und man kann sich die Molekulargruppen, die dann gleichsam die Grundgestalt liefern, aus Axen erster, zweiter, dritter Ordnung zusammepgesetzt denken. So enthält beispielsweise (Fig. 540) das wasserhaltige Calciumehlortir $CaCl_2 + 6H_2O$ und krystallisirt in hexagonalen Prismen. Das Calciumehlortir ist eine Axe der ersten Ordnung und der Hauptaxe, das Gesammtmolekül besteht aus sieben

parallel gestellten Axen, womit sich gleichsam die Analogie mit dem sechsseitigen Prisma von selbst ergiebt.

Schrauf nimmt geradezu an, dass die Krystallaxen sich direkt aus der Constitution des chemischen Molekuls berechnen lassen. In einer späteren Abhandlung ** außert er sich:

*Diese Thatsachen lassen erkennen, dass die Symmetrie des Krystallbaues theils durch die intramolekulare, axiale Lagerung der Atome, theils durch die Orientirung der Partialmoleküle im Körpermolekül oder im Partikel bestimmt ist. Das theoretisch kleinste sichtbare Krystalltheilehen, entstanden durch Vereinigung einer Summe von chemischen Molekülen, nenne ich seit 1870 Partikel. Auch Mallard *** definirt in theilweise ähnlichem Sinne den Ausdruck Partikel. Die Raum-

[&]quot; H = 1, 0 = 16.

^{**} Schrauf Zeitschr f. krystalloge 9, 265, 1884

^{***} Phen. anom. 1877, pag. 108

gittertheorie in der von Sahneke begründeten Art wird nicht mehr mit gleichwerthigen Massenpunkten, sondern mit axial differenzirten Molekülen zu rechnen haben «

Man sieht aus dieser Bemerkung von Schrauf, dass die Bemühungen, die Krystallformen direkt aus der Constitution des chemischen Moleküls zu berechnen, bis jetzt vergeblich gewesen sind, dass mindestens noch ein Zwischenglied eingeschoben werden muss, das Krystallmolekül oder physikalische Molekül, welches aus einer vielleicht sehr großen Zahl von chemischen Molekülen in anderer Weise aufgebaut ist, als der Krystall aus Krystallmolekülen.

Zu derselben Ansicht wurde ich auch durch meine Untersuchungen über Enantiotropie und Monotropie geführt.

Nägeli (1859) nennt die physikalischen Moleküle Pleone und die kleinen Korperchen, aus weichen sich Niederschlagmembranen zusammensetzen, die von Pfeffer Tagmen genannt werden. Micellen.

Stoney*, schlagt für die Krystallmoleküle die Bezeichnung Makromoleküle vor.

Tilden ** nimmt an, dass die *solidogenen Moleküle* die festen kürper selbst sind, dass das Ganze ein einziges Molekül darstellt. Eine begrenzte Valenz soll nur im gasformigen Zustand moglich sein. Während man also früher die chemische Afunitat auf Cohasion zurückzuführen suchte, hält Tilden den umgekehrten Weg, die Auffassung der Cohasion als chemische Affinität, für zweckmäßiger, was indess schließlich auf das Gleiche hinauskommt.

Groth ***) hofft auf Grund der Annahme von Krystallmolektilen, welche Complexe mehrerer chemischer sind, in einzelnen Fallen die relative Molekulargröße physikalisch isomerer Modifikationen auf chemischem Wege ermitteln zu können. Die betreffende Stelle lautet.

Ein weiterer Weg zur Bestimmung der relativen Molekulargröße dimorpher Korper scheint sich zu eroffnen durch Berücksichtigung der Beziehungen, welche die quantitative chemische Zusammensetzung gewisser, im Mineralreich vorkommender Verbindungen erkennen lasst So liegt den Mineralien der sogenannten Augstreihe, wie Herr G. Tsichermack zuerst gezeigt hat, ein Silikat zu Grunde, welches auf eine gewisse Kieselsauremenge genau. I. Atom Calcium und. I. Atom Magnesium enthalt in dessen Molekül sich daher wenigstens zwei bivalente Metallatome befinden müssen. Die mit den Augiten im Verhaltnis der Dimorphie stehenden Mineralien der Hornblendegruppe enthalten ein Silikat son analoger Constitution, welches aber auf. I. Atom Calcium. 3. Atome

^{*} Rep. Bril. Assoc. 1885, pag. 988.

^{**} Rep Brit, Assoc 1885 pag, 990.

[&]quot; Veber die Molekularbeschaffenheit der Krystalle, Munchen 1888, pag 6.

Magnesium enthält, in dem wir also wenigstens vier zweiwertbige Metallatome annehmen müssen. Die auf den einfachsten Ausdruck gebrachte chemische Formel des zweiten Minerals enthält also die Bestandtheile in der doppelten Atomzahl im Verhältnis zu dem ersterwähnten Silikate. Die Große des Moleküls einer derartigen krystallisirten Substanz wurde in unseren hisherigen Betrachtungen als ein Multiplum jones einfachsten Ausdruckes mit einer uns unbekannten Zahl n augeschen; da aber die beiden in Bede stehenden Mineralien in ihren krystallographischen Verhältnissen, d. h. im regelmäßigen Aufbau ihrer Moleküle, bestimmte Analogien zeigen, so müssen wir es als höchst wahrscheinlich betrachten, dass eine solche Analogie auch in der Natur ihrer Moleküle vorhanden sei, d. h. dass jene unbekannte Zahl n für beide den gleichen Werth besitze; alsdann müssen aber auch die Krystallmoleküle der Hornblende genau die doppelte Zahl von Silicium- und Metall-Atomen enthalten, als diejenigen des Augites.

g) Allotropie, Polymorphismus und Isomerie.

I. Theorie der Allotropie.

Der Ausdruck Allotropie wurde eingeführt von Berzelius* und man bezeichnete damit lange Zeit die Existenz verschiedener Medifikationen bei chemischen Elementen, die nicht als Palle von Isomerie gedeutet werden konnten, weil man sich damals eine chemische Verbindung als die Vereinigung zweier entgegengesetzt elektrischer Atome oder Atomgruppen dachte, somit eine Verbindung gleichartiger Atome unter sich, wie etwa die Erscheinung hätte erklärt werden können, als unmöglich erachtete. Der einzige denkbare Erklarungsgrund schien der, dass die Atome selbst in verschiedenen Modifikationen auftreten könnten, was dann wieder weiter dahin führte, die Atome als aus noch kleineren Theilehen in verschiedener Weise zusammengesetzt zu denken, wie dies Naquet**) näher ausgeführt hat.

Seitdem die Theorie von Berzelius aufgegeben wurde, also Verbindungen gleichartiger Atome unter sich als moglich angenommen werden konnten, betrachtete man die Erscheinungen vielfach als besondere Fälle der chemischen Isomerie***

^{*} Rapp, ann. s 1, progr. d, l, cham. 1841, pag. 7

^{**} De l'allotropie et de l'isomérie, Paris 1860.

tm nicht missverstanden zu werden, war ich genothigt, bei Beschreibung der thatsachlichen Verlättnisse für gewisse brscheinungen, welche man gewohnlich als Falle von Allotropie betrachtet, die Bezeichnungen Enantiotropie und Monotropie einzuführen. Es ist wohl zu heachten, dass die letzteren beiden Bezeichnungen nicht atte diejenigen Falle umfassen, welche man gewöhnlich allotrope

II. Theorie der chemischen Isomerie.

Wie schun in Bd. I. Seite 187 u. ff. naher besprochen wurde, war insbesondere Frankenheim der Ansicht, dass Allotropie und chemische Isomerie durchaus gleichartige Erscheinungen seien.

Dass man die Bezeichnung Allotropie noch aufrecht erhielt, hatte wohl besonders darin seinen Grund, dass bei solchen Modifikationen die Umwandlung leicht zu bewerkstelligen ist, während bei den unzweifelhaft chemisch isomeren Modifikationen dieselbe überhaupt nicht oder nur mit großen Schwierigkeiten und insbesondere nicht im festen Zustande, sondern nur auf indirektem Wege vorgenommen werden kapp.

Je nachdem man sich die Molektile aus einer verschiedenen Anzahl von Atomen bestehend denkt, wie Fig. 541 andeutet, oder aus gleicher

Chem with Polymerse

Vor der Umwandt. Nach der Umwandt. Fin. 544.



Yor for Umwandi, Nach der Umwandi Fig. 542.

Zahl, aber in verschiedener Anordnung (Fig. 542', unterscheidet man chemische Polymerie oder Metamerie.

Tsehermack* gieht z. B. dem Kalkspath die Formel $CaCO_3$, dem Aragonit dagegen die Formel $Ca_1C_3O_9$, letzterer wäre also polymer zu Kalkspath.

Roorda Smith , 1876 ** außert sich:

Die Bezeiehnung isomer gilt namentlich für chemisch zusammengesetzte Substanzen, z. B. Aragonit und Kalkspath, Rutil, Brookit und Anatas, Quarz, Tridymit und amorphe Kieselsäure, eine große Rethe der

weichen und krystallisirten schwefel. Sauerstoff und Ozen u. s. w. Da nun van i Hoff haufiz für enantiotrope und monotrope I mwandlung den Ausdruck allotrope imwandlung gehraucht welcher der Kurze halber sehr hequem ist, so müchte ich empfehen wie ich es auch selbst bireits gethan habe, fernerhin unter Erscheinungen der Allotropie ausschließlich diejenigen der Enantiotropie und Monotropie zu verstehen, zumal da die altere Bedeutung des Wortes, wie sie in Obigeni erklart ist, heute als eiloschen gelten kann. Wo Verwechslungen möglich sind, wird man allerdings den langeren Ausdruck wählen mussen. Phosphor Arsen a. s. w. wurden dann nicht niche Bespiele von Allotropie sein.

- *) Leber feldspathe, Sitch d. Wien, Ak. 1865.
- ** Arch. Neerland 10, 553; Naturforscher 1976 pag. 99 Auszug.

organischen Verbindungen u. s. w., allotrop dagegen für chemisch einfache, wie Schwefel, Phosphor, Kohlenstoff u. s. w. . . .

Die meisten allotropen Zustände der Elemente können ineinander übergeführt werden entweder durch Aenderungen der Temperatur oder durch andere Einwirkungen, welche das Molekulargleichgewicht andern. z. B. das Bitzen, das den monoklinen Schwefel in den rhombischen verwandelt. Im Allgemeinen werden diese Aenderungen hervorgebracht durch Einwirkungen, welche bei andern Verbindungen eine Dissociation, oder ein verschiedenes molekulares Gleichgewicht hervorbringen. Diese Aenderungen der dimorphen Substauzen können nun erklärt werden entweder durch die Hypothese, dass jede dieser krystallinischen Formen eine besondere Molekulargroße besitzt oder durch die Annahme, dass zwischen einer gleichen Anzahl von Atomen, die zusammen das Molekul bilden, verschiedene Gleichgewichtszustände existiren können. Letztere Auffassung — welche die Annahme einer weit großeren Molekulargröße als gewohnlich vorausgesetzt wird, nöthig macht — hat Herr Wislicen nus aufgestellt. . . .

2 lch glaube vielmehr, dass das einzige Mittel zur Erklärung dieser Thatsachen darin besteht, eine andere Molekulargroße anzunehmen, als die bisher adoptirte, d. h. anzunehmen, dass die krystallinischen Molekule Polymere der Dampfmolekule sind, und dass ein verschiedener Grad der Polymerisirung die Ursache ist der Erscheinungen des Dimorphismus und der Allotropie. Wenn wir diese Idee in Formeln ausdrücken wollen, so wird z. B. das hexagonal krystallisirende Wasser ausgedrückt werden müssen durch m H_2O und das rhombische Wasser durch n (H_2O) . Es ist nicht unmöglich, dass in diesem besonderen Beispiele m und n gleich sind, und dass wir es hier mit einer nur geometrischen Isomerie zu thun baben.«

Klinger') spricht sich in folgender Weise aus

*Man kann sich recht wohl die Existenzfahigkeit isomerer Verbindungen plausibel machen, welche alle, ihren chemischen Reaktionen nach, durch z. B. die Constitutionsformel

$$\begin{array}{c|c} CH_3 CH & S \\ \hline CH_4 CH & S \end{array} \quad CHCH_3$$

darzustellen wären.

Die Molekel besitzt bekanntlich, nach der kinetischen Theorie der Gase und der Wärme, zwei Arten kinetischer Energie: die der Schwerpunktsbewegung der Molekel M und die Energie der Atombewegung, welche wiederum in aktuelle A und in potentielle P zu trennen ist.

^{*} Ber. d. d chem Ges 11, 1027,

Diese letztere, todte Energie P verdankt ihren Ursprung dergenigen Componente der Gesammtatomenergie, welche in derselben, aber entgegengesetzten Richtung wirkt wie die Affinität; sie wird, nach wohl allgemeinerer Annahme, durch Rotationen der Atomo veranlasst und kann aufgefasst werden als Energie einer Centrifugalkraft, die bei der Dissociation der centripetal wirkenden Affinitatskraft gleich wird und vor der Dissociation das Wirken eines Theils derselben verhindert. Es ist nun recht wohl denkbar, dass durch außere Einflusse, vielleicht durch Druckwirkungen bei gewissen Temperaturen oder indem die Molekel mit andern, in eigenthümlichen Bewegungen begriffenen Molekeln zusammenstofft - also in diesem Fall durch Einfluss von Losungsmitteln jene Rotationsbewegungen in Bewegungen anderer Art verwandelt werden, dass also das Verhaltnis W.A.P zu Gunsten von M und A auf Kosten von P gestort wird. Die Verbindung wurde nun weniger Spannkraft onthalten und, da ein großerer Theil der Affinität zur Wirkung kommt, fester gebundene, ober in derselben Weise gebundene Atome wie die fruhere. Unter Bildung einer constanteren Substanz, vielleicht unter Freiwerden von Warme, ist die Reaktion, durch Druck- oder Contaktwirkung eingeleitet, nicht intermolekular, sondern intramolekular verlaufen. Moglicherweise beruht die Existenz mancher allotropen Moditikationen und sogenannter physikalischer Isomerien auf diesen Verbaltnissen, deren eingehendere Betrachtung mie an anderer Stelle erlaubt sein mag. «

Schrauf* empfiehlt folgende Bezeichnungen "Allomer*" sind alle jene Korper, welche bei procentual gleicher Zusammensetzung aus ungleich werthenden Atomen oder Atomgruppen der Grundstoffe bestehen, z. B. Lutidin $C_0H_0N_0CH_{02}$ und Benzylamin $C_0H_0\cdot CH_2\cdot MH_2$.

Physikalisch *** heteromer sind Körper mit minimaler Differenz der physikalischen Eigenschaften und gleichzeitig verschiedenem Bau des Radikals einzelner Atomgruppen.

Physikalisch *** homoomer sind Körper, bei welchen die Atomgruppen gleich, nur ungleich gelagert sind.

Um diese Definitionen ganz zu verstehen, ist zu berücksichtigen, dass nicht nur Atomgruppen, sondern auch Atome der Grundstoffe Verschiedenheit zeigen konnen, z. B. Kohlenstoff und Graphiticon, Ferrosum und Ferrieum etc.;

Benzylamn und Toluidin (CH_3 $C_5H_1\cdot MI_2$ sind heteromer. Ortho-, Para-, Metatoluidin hombomer.

^{*,} Zeitschr. f. Kryst 9, 434, 4884.

^{**} Schrauf, Phys Min 2, pag 170, 4867.

^{***} Nach der gewohnlichen Bezeichnungsweise chemisch, O. L.

Schrauf schließt sich also theilweise der ersten Theorie der Allotropie an, Lehmann, Noekoluppkrit. II. 26.

In neuester Zeit hat insbesondere die Aufstellung der Theorie der Tautomerie wieder Anlass gegeben, die Allotropie als chemische Isomerie zu deuten.

Manche organische chemische Verbindungen zeigen nämlich gewissermaßen eine Doppelnatur, indem sie' sich bei gewissen Reaktionen nicht so verhalten, wie es ihren übrigen chemischen Eigenschaßten entspricht, sondern wie eine isomere Verbindung. Laar*) nimmt deshalb an, dass in den Molekülen dieser Körper ein beständiger Platzwechsel der Wasserstoffatome stattfinde und bezeichnet die Erscheinung als Tautomerie. A. v. Baeyer** erklätt die Erscheinung durch die Annahme labiler Atomgruppirungen Pseudoformen neben den stabilen.

Um zu bezeichnen, dass bei einem solchen tautomeren Körper wirklich ein Bindungswechsel nicht nur moglich sei, sondern wirklich stattgefunden habe, gebrauchen Hautzsch und Herrmann ***, das von Jacobson † vorgeschlagene Wort Desmotropie.

«Unter den durch ihr chemisches Verhalten als tautomer erkannten Körpern behindet sich der Succinylobernsteinsaureäther und eine große Anzahl seiner Derivate. Dieselben reagiren bisweilen als Chinone, bisweilen als Hydrochinone, d. h. im Sinne der durch die Atomgruppirungen CO-CH $COOC_2H_3$, und C OH $C(COOC_2H_3)$ zu unterscheidenden desmotropen Zustände. . . .

*Wite sehon Graebe und Liebermann erkannt haben, sind alle in die Gruppe der Chinone gehorenden Korper durch das Merkmal der Körperfarbe ausgezeichnet. Durch das neuerdings von Zincke†† entdeckte farbige Tetrabromorthochinen wird diese Regel bestätigt und erweitert. Zeigt nun ein als tautomer erkanntes Derivat des Succinylobernsteinsäureäthers Desmotropie und in einer seiner Erscheinungsformen Körperfarbe, so ist wohl der Schluss gerechtfertigt, dass man diese Erscheinungsform mit dem der Sachlage nach möglichen oder sogar erwiesenen Chinoncharakter der Verbindung in Beziehung setzt, besonders da bei Annahme einer andern Constitution die betreffende farbige Modifikation die einzige Ausnahme von der Farblosigkeit aller gleichartigen Derivate des Benzols dasstellen würde. . . .

*Für den Atomcomplex $C_1O_2H_1$ $COOC_2H_5$ '2 sind also die drei möglichen desmotropen Zustände durch drei physikalisch verschiedene Erscheinungsformen charakterisirt.

^{*} Ber. d. d. chem. Ges. 18, 648 und 19, 730.

^{**} Ber. d. d. chem. Ges. 16, 2188.

^{***} Ber. d. J chem. Ges 20, 2801 1887

⁻ Ber. d. d. chem. Ges. 20, 1732, 1887.

^{4;} Ber. d. d. chem. Ges. 20, 1777, 1887

Später machen sich Hantzsch und Herrmann" indess selbst den Einwand, dass auch Ausnahmefälle existiren:

»Die Metallsalze des »Chinonhydrodicarbonsaureathers» von der Form $C_1O_2M_2H_2/COC_2OH_{2/2}$ enthalten jedesfalls das Metallatom an Sauerstoff gehunden, sollten also, der Formel C_6H_2 OMe_{-2} $COOC_2H_3)_2$ entsprechend, als Hydrochinonderivate farblos sem, sind aber trotzdem ebenso stark gefärbt, als der freie Ester, der eben deshalb von uns als Chinonhydroderivat aufgefasst wird. Hierzu ist zweierlei zu bemerken.

Einmal könnte in diesen stets wasserhaltigen Salzen das Wasser theilweise als Constitutionswasser vorhanden sein und so den Chinontypus zurückbilden. Das basische Natriumsalz ware z.B. hiernach

Dass einer derartigen Deutung, wenn sie auch, als zu wenig experimentell begründet, nicht bestimmt als richtig hingestellt werden soll, doch ein richtiger Gedanke zu Grunde liegt, dafür spricht unter anderem auch Folgendes. Die Natriumverbindung des Succinylobernsteinsaureathers wird durch direkte Fallung mit Natriumathylat aus alkoholischer Lösung als rother Niederschlag erhalten, und enthält in diesem Zustande Alkohol gebunden. Beim Trocknen und schon beim Verweilen an der Luft wird dieses Natriumderivat unter starker Gewichtsabnahme weiß es verliert den Krystallalkohol, welcher dem Salze chinonartigen Typus verleiht.

$$HCO_2C_2H_3$$

$$H_2$$

$$NaO$$

$$C_2H_3O$$

$$HCO_2C_2H_3$$

$$HCO_2C_2H_3$$

$$HCO_2C_2H_3$$

$$HCO_2C_2H_3$$

$$HCO_2C_2H_3$$

$$HCO_2C_2H_3$$

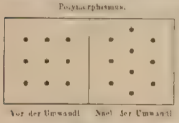
$$HCO_2C_2H_3$$

Ber, d. d. chem ties 21, 1756 1888

"Zweitens könnte darauf hingewiesen werden, dass überhaupt manche sogenannte basische Metallsalze mit ungefarbter Base und ungefarbter Säure trotzdem farbig erscheinen. Man gedenke der gelben Salze, welche aus Lactonen unter Sprengung des Lactonenringes durch überschüssiges Alkali entstehen, der ahnlichen gelben basischen chelidonsauren Salze u. s. w.; Erscheinungen, welche allerdings noch gar nicht erklart werden können, welche indess doch wenigstens zeigen, dass auf Metallverbindungen die obigen Vorstellungen nicht ohne weiteres zu übertragen sind.«

III. Theorie des Polymorphismus.

Schon seit alter Zeit bestand die Meinung, es könne chemisch ein und derselbe körper in verschiedener Krystallform auftreten. Da mauche dieser Modifikationen ebenso gut auch beispielsweise verschiedene Farbe zeigen, hätte man auch von Polychromie und dergleichen sprechen konnen. Eine eigentliche Theorie war damit noch nicht gegeben. Diese wurde erst aufgestellt von Bravais*, welcher auf den Gedanken kam,



es ware moglich, dass sich dieselben Moleküle nicht nur in ein bestimmtes. sondern in verschiedenartige Raumgitter anordnen konnten. Es konnte z. B., wie Fig. 543 andeutet, in einem Falle die Anordnung in Form eines cubischen Raumgitters stattfinden, im anderen in Form eines bexagonalen.

Soweit ich es zu beurtheilen vermag, ist diese Theorie die heute verbreitetste**, ja nicht selten wird geradezu als Axiom angenommen, dass allotrope Modifikationen nur krystallographisch nicht chemisch verschiedene Zustande sind.

Laurent ***, und Pasteur 🕆 beobachteten in einzelnen Fallen, die als Dimorphie gedeutet werden konnten, dass die beiden Krystallformen zwar verschieden waren, indess doch noch eine gewisse Aehnlichkeit zeigten, eine Erscheinung, die spater noch wiederholt beobachtet wurde es sei z. B. erinnert an die Modifikationen von Protocatechusaure (Ed. I. pag. 73 und Chinondihydroparadicarbonsäureester Bd. I. pag. 71 ; indess ist die Regel nicht allgemein und jedenfalls unzureichend, um darauf eine Definition des Polymorphismus zu gründen).

Wyrouboff++ außert sich darüber

Journ de Lec polyt. 20, 101, 1851.

^{**} Siehe auch I. Fiel her, Phil Mag 9, 8t, 1880

^{***} Compt, rend. 26, 632,

[.] Compt. rend 26, 335 and 27, 367,

[.] Bull sor, min 8, 398, 4885.

all n'y a que deux façons de concevoir l'architecture des corps, qui different par leurs proprietes tout en possedant la même composition centesimale: ou bien ils sont formes de molecules identiques diversement disposes ou bien les molecules qui les composent sont elles-même differentes. Dans le premier cas an a le polymorphisme, dans le second l'isomerie.

Er findet indess selbst, dass sich im gegebenen Falle schwer entscheiden lasse, ob Polymorphismus oder Isomerie vorliege. Früher*) definirte er so: Polymorphe körper besitzen verschiedene Formen, welche nutunter aber auf einander bezogen werden können, haben verschiedene Dichten und wandeln sich mehr oder weniger leicht in einander um.

Um die Mogliehkeit zweier verschiedener Gleichgewichtszustände eines Molekülsystems zu begreifen, konnte man etwa das bekannte Kinderspielzeug, die Nürnberger Scheere beiziehen. Fügen wir derselben noch einige einspringende Federn bei, so wird sich leicht bewirken lassen, dass ähnlich wie bei einem Taschenmesser zwei verschiedene Gleichgewichtszustande möglich sind, der aufgezogene und der zusammengeklappte Zustand, die beide leicht in einander übergeben konnen. Vielleicht ist nun etwas ähnliches auch bei der Materie möglich, deren inneren Mechanismus wir nicht kennen.

Die Modifikationen würden hiernach stofflich durchaus identisch sein, ja wir waren sogar nicht einmal berechtigt, von verschiedenen festen Zuständen zu sprechen, es bandelte sich lediglich um eine Art Deformation desselben Korpers, so wie wir ja auch nicht das mindeste Bedenken tragen z. B. ein Stück Wachs oder Thon, mag es nun zu dieser oder jener Form geknetet sein, für denselben körper im gleichen Zustande zu halten.

Dass in manchen Fällen eine Verschiedenheit der übrigen Eigenschaften ohne Weiteres zu Tage tritt, z. B. die Verschiedenheit der Färbung von gelbem und rothem Quecksilberjodid, die Verschiedenheit des spezifischen Gewichts, der optischen Eigenschaften, der elektrischen Leitungsfähigkeit etc. wird nur als nebensächlich betrachtet, können ja doch durch Beugung und Interferenz, ja sehon durch einfache Spiegelung und Brechung **, sehr mannipfaltige Farbenerscheinungen beim gleichen Stoffe erzeugt werden und genügt sehon eine einfache Compression eines Metalls, um dessen Diehte und elektrische Leitungsfähigkeit zu ändern.

Allein selbst wenn wir absehen von allen Bedenken und berech-

^{*} Bull, soc. mm. 5, 35 4882.

^{** 7} B. bei Christiansen's Monochromen, breige Mischungen von Glaspulver mit Benzol und Schwefelkohlenstoff.

tigten Einwanden, die sich hiergegen geltend machen, so steht der Theorie des Polymorphismus eine sehr große Schwierigkeit entgegen.

Sie steht in direktem Widerspruch mit dem von Hauty aufgestellten Fundamentalgesetze der Krystallographie, welches gerade durch seine Einfachheit große Wahrscheinlichkeit besitzt, dass namlich jedem Körper nur eine einzige Krystallform zukomme, dass nur eine einzige Gleichgewichtslage des Molekularsystems denkhar sei.

Hierzu kommt, dass wir uns die Molekule nothwendig in außerst hestiger Bewegung besindlich vorstellen mussen, wohei völlig unverständlich bleibt, wie bei diesem Gewimmel der kleinsten Theilehen mehr als ein Gleichgewichtszustand möglich sem soll. Allerdings ist andererseits nicht zu leugnen, dass, insbesondere bei den beiden oben eitirten Beispielen, eine gewisse Verwandtschaft zu der kunstlichen Zwillingsbildung durch Druck vorhanden ist, die man sich wohl kaum anders als ein Umkippen des Raumgitters in eine andere Gleichgewichtslage vorstellen kann, doch möchte ich diese Analogie nur für eine außerliche halten.

IV. Theorie der Zwillingsstruktur.

Auf Grund der Beobachtungen, nach welchen bei der Umwandlung einer Modifikation in eine andere, abgesehen von Volumänderung, keine außeren Formanderungen eintreten. J. glauht Malland (1876 und 1884 annehmen zu müssen, dass das Raumgitter bei der Umwandlung nicht geändert werde, dass vielmehr die Moleküle nur Drehungen um ihre Schwerpunkte ausführen, also gegenseitig in Zwillingsstellung gerathen,

M leku, are Hamitropie

Ver der Umwardt - Nach der Umwardt - Fig. 541

wobei allerdings vorausgesetzt werden muss, dass sie nicht kugelformig, sondern anders gestaltet sind.

Man könnte also etwa so, wie es Fig. 511 andeutet, die Moleküle als kleine Kegel denken und (dieselben in Schiehten horizontal liegend angenommen sich so drehen lassen, dass je zwei über einander stehende um 120°

verdreht sind. Insofern dabei alle Stellungen sieh regelmäßig wiederholen, betrachtet Malland jede Periode als neues Molekul und dehnt seine Theorie in dieser Art auch auf die chemische Polymerisation aus.

Auch diese Theorie trifft der gleiche Vorwurf, wie die vorige, vielleicht sogar noch in hoherem Grade. Wie sollen die Moleküle bei den

Wovon indess meme Beobachtungen an Chinomdibydroparadicarbonsaureester und Protocatechusaure Bd. 1, S, 73 eine Ausnahme machen.

lebhaften Bewegungen, die sie ausführen, die z. B. hei der Elektrolyse des Jodsilbers, selbst bei der Umwandlungstemperatur der beiden Moditikationen zu volliger Spaltung der Moleküle führen kann, behebig lange ihre verdrehten Stellungen beibehalten? Und selbst wenn man sich auf die Analogie der Umwandlung mit künstlicher Zwillingsbildung beruft, welche in einzelnen Fallen ebenfalls durch Wärme, ebenso wie die Umwandlung hervorgerufen werden kann, so ist wohl der fundamentale Unterschied zu beachten, dass die Zwillingsbildung nur bei einseitiger Erwärmung, d. h. indirekt, in Folge der durch die thermische Ausdehnung bedingten Spannungen veranlasst wird, wahrend die Umwandlung gerade bei möglichst gleichmäßiger und langsamer Erwärmung eintritt.

Wollte man indess auch diese Schwierigkeit als unerheblich unbeachtet lassen, so wäre zunächst abzuwarten, was sich dann auf solche Weise überhaupt erklären lässt. Im günstigsten Falle reduciren sich die Zwillingssysteme auf die Sohneke schen Punktsysteme, und die Mallard'sche Theorie sagt also überhaupt nichts anderes aus, als dass die gewohnliche Theorie des Polymorphismus insofern unvollkommen ist, als sie nur die Bravais schen Raumgitter in Betracht zieht, nicht die übrigen, und dass immer nur Umwandlung in ein solches Gitter moglich ist, dessen Netzebenen denjenigen des ursprünglichen parallel sind eine Beschrankung, die übrigens aus dem schon angeführten Grunde [S. 106 Anmerk.) unzulossig ist.

In neuerer Zeit findet die Mallard sche Theorie manche Anhänger. So haben sich Sohneke und Wulff und theilweise wenigstens auch Groth für dieselbe ausgesprochen.

Mallard ist übrigens nicht der Erste, welcher versucht hat, die Existenz verschiedener Modifikationen auf Bildung von Molekülgruppen zurückzuführen; ähnliche Versuche wurden früher sehon mehrfach gemacht, doch legte man kein Gewicht auf die regelmäßige Anordnung der Moleküle in den Gruppen und dachte sich diese als wirkliche Agglomerate, nicht wie Mallard als einfache Perioden im Uebrigen gleich oder nahe gleichweit auseinander stehender Moleküle.

Nachstehend eitire ich eine Betrachtung über solche Krystallmoloküle aus A. Naumann, «Ueber Molekülverbindungen nach festen Verhältnissen«*, welche sich speziell an zwei Beispiele, die Modifikationen von Quecksilberjodid und Kalkearbonat anschließt.

»Diese Verschiedenheiten sind zurückzuführen auf eine verschiedene Gruppirung identischer Gasmolekule, wie HgJ_2 , oder in Gasform als kleinste denkbarer Molekule, wie $CaCO_3$, zu zusammengesetzteren Molekuleruppen, zu Krystallmolekulen, welche die kleinsten Mengen eines

^{*} Heidelberg 1878, pag. 53

Krystalls bezeichnen, die als solcher für sich bestehen. Rothes und gelbes Quecksilberjodid stellen verschiedene isomere Verbindungen gleichartiger Grundmoleküle $H_{9}J_{2}$ dar. Aragonit und Kalkspath sind aus dem nambehen Bestandtheil $Ca(O_{3})$ aufgebaut, nur in verschiedener Anordnung des letzteren, welche sich unter Anderem auch durch einen verschiedenen Energieinhalt kundgrebt, indem der Aragonit beim Lösen in Salzsaure mehr Wärme frei werden lässt als der Kalkspath.

» Wie man nach diesen Beispielen die Krystallmolektile von Atomverbindungen als Molektilverbindungen der Gasmolektile oder kleinstdenkbaren Molektile derselben unter sich auffassen muss, in entsprechender Weise darf man die Krystallmolektile von Molektilverbindungen auffassen als zusammengesetztere Gruppen der kleinstmöglichen Molektile der Molektilverbindung. Es erklärt sich dann das Vorkommen derselben Molektilverbindung in verschiedener Form und mit verschiedenen sonstigen Eigenschaften durch eine verschiedene Anordnung desselben Grundmolektils zu zusammengesetzteren Molektilen, wie z. B. die Verschiedenbeit des quadratischen und des monoklinischen") wasserbaltigen Nickelsulfats $M_{2}, SO_{1/2}, 42H_{2}O$, des gewöhnlichen rhombischen und des monoklinischen wasserbaltigen Magnesiumsulfats $M_{2}SO_{1/2}, H_{2}O$, der dimorphen Modifikationen des wasserbaltigen Manganehlorters $Mn_{2}Cl_{4}, 8H_{2}O$,

»Man ist also genöthigt, wenigstens für die in verschiedenen Krystallformen vorkommenden, für die polymorphen Korper, die Moleküle im festen Zustand aufzufassen als Molekülverbindungen nach festen, wenn auch noch unbekannten, Verhältnissen einer größeren Zahl von Gasmolekülen oder kleinstdenkbaren Molekülen.»

Dieselbe Ansicht wurde später von Anderen, insbesondere von Zincke ** und Laubenheimer***, zur Erklärung der von ihnen beobachteten Falle von Monotropie wieder beigezogen. Zincke stellt dabei die verschiedene Struktur der Molekülgruppen in Parallele zu der verschiedenen Anordnung der Atome im Molekül bei chemisch isomeren Körpern und benennt deshalb die Erscheinung als »physikalische Isomerien, da die Moleküle nicht durch chemische Affinität, sondern die Cohäsionskraft, eine rein physikalische Kraft, zusammengehalten werden

Wyrouhoff; bemerkt hierzu, wie mir scheint mit Recht

En se plaçant a ce point de vue, on pourrait dire avec M Zincke qu'il ny a dans les deux cas qu'une isomerie, qui est tantôt moleculaire, tantôt atomique, mais il me semble preferable de s'en tenir aux denominations auciennes, acceptees par tout le monde, et qui ont

^{*} Lecoq de Borsbaudean Jahresbericht für Chemie, 1868 pag. 46.

^{**} Zincke Lieb, Ann. 182, 244 1876.

Laubenheimer, Ber d d chem. Ges. 1876, pag. 767.

[;] Bull, soc. min. 8, 398 1885.

l'avantage de ne point proceder de conceptions necessairement hypothétiques sur les molecules et les atomes.

Die Theorie der physikalischen Isomerie, wie sie die genannten Autoren auffassten, ist in der That nur eine Weiterführung der Theorie des Polymorphismus, ahnlich wie Mallard's Theorie der molekularen Hemitropien, und der Gebrauch des Wortes Isomerie musste nothwendig zu Verwechslungen Anlass geben, an welchen es auch thatsächlich nicht gefehlt hat.

So kam es auch, dass die ersten Arbeiten des Verfassers über diesen Gegenstand den Titel «Veber physikalische Isomeriea tragen, obschon gerude das Gegentheil gemeint ist, dass die betreffenden Erscheinungen nicht als Falle von Polymorphie, sondern vielmehr als Falle einer besonderen Art von chemischer Isomerie, einer Isomerie unter sich chemisch (nicht physikalisch) verbundener Moleküle aufgefasst werden sollten, wie übrigens schon daraus ersichtlich ist, dass der Verfasser jederzeit Molekülverbindungen nach festen Verhältnissen als chemische Erscheinungen) strenge unterschied von solchen nach veränderlichen Verhältnissen, wahrend Naumann und Andere diese beiden Erscheinungen als Spezialfälle derselben Molekularanordnung betrachten.

Da sich indess allmahlich der Ausdruck physikalische Isomerie in dem Sinne, wie er vom Verfasser gebraucht wurde, eingebürgert hat, so dürfte es wohl zweckmaßig sein, ihm seine jetzige Bedeutung zu belassen, zumal da es sieh ja nur um eine Theorie handelt, die vielleicht nur von kurzer Lebensdauer ist, dagegen für den von Naumann, Zincke und Mallard gemeinten Fall den seit alter Zeit gebräuchlichen Ausdruck Polymorphie beizubehalten. In diesem Sinne spricht sieh auch Groth", aus, von dessen Ansicht die meinige nur in so weit abweicht, als ich die Existenz einer Polymorphie in dem definirten Sinne für unmöglich halten, vielmehr alle hierher gehörige Erscheinungen als Falle von physikalischer Isomerie (in meinem Sinne) betrachten mochte.

V Theorie der physikalischen Isomerie.

Durch eingehende Beobachtung der Umwandlungserscheinungen wurde ich dazu geführt, dieselben in Parallele zu stellen zu der Umwandlung krystallwasserhaltiger Salze und abnlicher sogenannter Molektiverbindungen, wie dies in Bd. I. Seite 605 bereits erortert wurde. Es wären hiernach vom Standpunkte der Molekulartheorie auf diese Modifikationen dieselben Vorstellungen anzuwenden, die man sich bezüglich des Wesens der Molektiverbindung macht. Ueber die wahrscheinlichste Constitution der letzteren gehen nun allerdings die Meinungen vielfach

^{*} Leber die Molekularbeschaffenbeit der krystelle, Munchen 1888

auseinander, doch, wie mir scheint, mit Unrecht. So bemerkt Wy-rouboff (L.c.):

ell faut remarquer de plus, que nous sommes loin d'être d'accord sur les limites precises, qui separent les phenomènes chimiques des phenomenes physiques. Qu'est-ce, par exemple, que l'eau de cristallisation un melange ou une combinaison »«

Ich mochte glauben, dass diese Unklarheiten einzig bedingt sind durch missverständliche Auffassung üblicher Bezeichnungen, nicht durch das Wesen der Sache selbst. Wie sehon vielfach hervorgehoben wurde, giebt es einen ganz scharfen, pracisen Unterschied zwischen rein chemischen Verbindungen und solchen, die entweder ausschließlich oder wenigstens theilweise physikalische Mischungen sind. Im ersten Falle ist das Verbindungsverhältnis ein ganz constantes, in strengster Uebereinstimmung mit den stöchiometrischen Gesetzen") stehendes, im andern Falle ein entweder ganz beliebig oder wenigstens innerhalb gewisser Grenzen willkürlich veranderliches, so dass auch die praktische Unterscheidung beider Fälle nicht den geringsten Schwierigkeiten begegnet. Die krystallwasserhaltigen Salze sind nun ganz unzweifelhaft Verbindungen nach constantem Verhaltnis und die verhaltnismaßig seltenen Abweichungen von den stöchiometrischen Gesetzen, dass nämlich zuweilen Bruchtheile eines Molekulargewichts Wasser in der Verbindung enthalten sind, erscheinen in Anbetracht mancher Fehlerquellen der Untersuchung und Unsieherheit der gewählten Formel ganz ohne Belang. Die Frage, ob diese Verbindungen wirklich chemische oder nur Mischungen seien, ist deshalb nach meiner Ansicht durchaus keine offene, sondern langst entschieden, sie müssen nothwendigerweise den chemischen zugezählt werden.

Wenn manche der haufig wechselnden chemischen Theorien, z. B. die jetzige Strukturtheorie, nicht im Stande sind, die Verbindungen mit Keystallwasser in ihr System einzureihen, so beweist dies nur, dass die betreffende Theorie noch nicht vollkommen ist, sondern weiterer Verbesserungen bedarf: man wird nie berechtigt sein, einen in der Natur so scharf ausgeprägten Unterschied, wie den zwischen Verbindungen nach festen und veränderlichen Verbaltnissen, zu Gunsten einer Motekulartheorie unbeachtet zu lassen.

Aus praktischen Gründen nun, um trotz dieser Schwierigkeit die im übrigen sehr werthvolle chemische Strukturtheorie nicht aufgeben oder abandern zu müssen, hat man diejenigen chemischen Verbindungen, welche ihr ** nicht genügen und außerdem dadurch gekonnzeichnet sind, dass sie sich in ganze Moleküle anderer Verbindungen zerspalten oder aus solchen berstellen lassen, insbesondere nach dem Vorgange

^{*,} Dogegen nicht mit den Werthigkeitsverhaltnissen,

^{**} D. h. den angenommenen Werthigkeitsverhaltnissen.

von Kékulé, als Molekularadditionen oder Molekulverbindungen von den atomistischen chemischen Verbindungen abgesondert, wodurch das erstrebte Ziel aufs beste erreicht ist.

Der Umstand nun, dass diese Verbindungen, welche der Theorie nicht genügen wollen, gerade Verbindungen ganzer geschlossener Moleküle unter sich sind, ähnlich wie die übrigen Verbindungen von Atomen unter sich, hat es nahe gelegt anzunehmen, dass bis zu gewissem Grade ein wirklicher Unterschied bestehe, dass die Krafte, wetche die Molekule aueinander binden, nicht diejenigen seien, welche die Verkettung der Atome bewirken, dass also eine Erweiterung der Theorie durch Vermehrung der Anzahl der Werthigkeiten, d. h. der Anziehungspunkte der einzelnen Atome nicht der wahre Ausdruck der Thatsachen sein würde, dass vielmehr die durch Vereinigung mehrerer Mome entstandenen Moleküle von selbst neue, den Atomen nicht zukommende Affinitäten erhielten, die sie befähigten, sich ähnlich wie Atome, zwar nicht mit solchen, wohl aber mit auderen Molekulen zu verbinden. Man könnte sich dies z. B. in der Art denken, dass den Atomen außer den gewöhnlichen noch andere, weit schwächere Werthigkeiten zukommen, die bei isolirten Atomen unwirksam sind, indess ber Vereinigung mehrerer Atome sich gegenseitig verstärken u. dergt. Vielleicht bringt die Zukunst eine bessere Theorie, vielleicht auch sind die Atomtheorien überhaupt unmöglich. Jedenfalls, glaube ich, darf man nicht davon abgehen, die krystaltwasserhaltigen Verbindungen und damit auch die enantiotropen und monotropen Modifikationen als chemische Verbindungen zu bezeichnen.

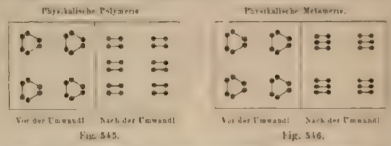
Ebenso nun, wie ein krystallwasserhaltiges Salz durch Vereinigung von Salz- und Wassermolekülen entsteht, dachte ich mir die Modukationen eines Körpers als chemische uncht wie zuvor von anderer Seite geschehen war, als physikalische Verbindungen mehrerer gloichartiger Moleküle zu einem großeren Complex.

Der Ausdruck physikalisch isomer ist also nicht so zu verstehen, als ob es sich um eine Wirkung der Cohasion d. h. physikalischer Krafte handle, sondern so, dass die Aenderung in dem sogenannten physikalischen Molekül stattfindet, demjenigen kleinsten Theileben, welches durch mechanische Theilung entstanden gedacht werden kann.

Sollte einmal eine neue chemische Theorie auftauchen, welche die Schranke zwischen Atom- und Molekülverbindungen, somit auch die zwischen chemischer und physikalischer Isomerie niederreißt, so hat man nur die Worte schemisch« und sphysikalisch zu streichen und sofort sind ohne alle Storung und Verwirrung der Terminologie die Erscheinungen auch der neuen Theorie wieder angepasst.

Ware die Theorie der Molekülverbindungen richtig, so müssten sich

entsprechend den chemisch polymeren und metameren Verbindungen auch physikalisch polymere und metamere unterscheiden lassen, d. b. Verbindungen, deren durch Addition einfacher chemischer Molekülen entstandene zusammengesetzte physikalische Moleküle verschiedene Mengen einfacher chemischer) Moleküle enthalten und solche, die gleiche Mengen chemischer Moleküle, aber in verschiedener Anordnung enthalten, wie dies in den Figg 545 und 546 anzudeuten versucht ist



In der That findet sich das merkwürdige Resultat, dass sich thatsächlich die bis jetzt beobachteten Erscheinungen von physikalischer Isomerie mit sehr wenig Ausnahmen in zwei Gruppen zusammenstellen Isssen. Bei der einen Gruppe, die ich enantiotrope genannt habe, lässt sich die Umwandlung durch entsprechende Temperaturanderung rückgangig machen, bei der anderen, der monotropen, findet sie wenigstens im festen Zustande, immer nur im einen Sinne statt.

Man kann nun erwarten, dass complicirte physikalisch polymere Modifikationen durch Wärme sich in einfacher zusammengesetzte umwandeln, indem sich alle Moleküle in einfachere spalten, ebenso wie dies auch bei den lockeren chemischen Verbindungen der Fall ist, welche durch Erwarmung in einfachere, in diesem Falle aber verschiedenartige Bestandtheile sich auflosen. Ehenso wie die letzteren sich beim Abkühlen wieder zur ursprünglichen Verbindung vereinigen, so wäre auch zu erwarten, dass die durch Erwarmung bewirkte Umwandlung der complicirter constituirten Modifikation in die einfachere bei der Abkühlung wieder rückgängig würde.

Im andern Falle, wenn physikalisch metamere Modifikationen vorliegen, wäre dagegen denkbar, dass die eine Anordnung der chemischen Moleküle im physikalischen Sinne eine gegen außere Kräfte und gegen die Wormebewegung stabiler ware als die andere, so dass durch Erschütterungen, Temperaturänderungen und dergleichen wohl Umkippen der labilen Anordnung in die stabile bewirkt werden kann, nicht aber Umwandlung der stabilen zurück in die labile.

Das Verhalten der enantiotropen und monotropen Modifikation stimmt anscheinend recht gut zu diesen Vermuthungen, so dass die ersteren als physikalisch polymer, die letztere als physikalisch metamer gedeutet werden können, doch ist wohl zu beachten, dass wenigstens in Losungen und im Gaszustand, wie namentlich die in Bd. I auf S. 678 erörterten Fälle zeigen, chemische Umsetzungen, welche unzweifelhaft nur auf Stellungsänderung der Atome, nicht auf Polymerisation berühen, ebenso gut umkehrbar sein können, wie enantiotrope Umwandlungen, so dass geräde das wesentliche Unterscheidungsmerkmal der beiden Arten von Allotropie uns in dieser Hinsicht keinen siehern Anhaltspunkt gieht.

Achulich wie Mallard's Theorie der Zwillingsstruktur eine Fortbildung der älteren Theorie des Polymorphismus ist, so ist meine Theorie der physikalischen Isomerie eine Weiterbildung der Theorie der chemischen Isomerie, insofern sie die Isomerie auch auf chemische Molekülverbindungen ausdehnt und zur Erklärung der allotropen Modifikationen die letzteren allein herbeizieht.

Selbst abgeschen von verschiedenen schon erörterten Umstanden, welche die Theorie des Polymorphismus als minder wahrscheinlich erscheinen lassen, sprechen für die Theorie der physikalischen Isomerie die zahlreichen guten Dienste, die sie bei Auffassung sammtlicher Vorgänge bietet, bei welchen es sich um Ausscheidung von festen Körpern aus flüssigen oder gasförmigen Korpern oder Auflösungen oder Anomalien im Verhalten von Flüssigkeiten und Gasen handelt, wie dies sehon bei der Behandtung der Thatsachen dargethan wurde.

Will man wirklich die Theorie des Polymorphismus ernstlich durchführen, so darf man nicht dabei stehen bleiben zu zeigen, dass einzelne krystallographische Erscheinungen unter anderem auch durch sie erklärt werden können; man muss vielmehr versuchen, sie consequent auf das ganze Gebiet der Erscheinungen anzuwenden, und dann dürfte sich vielleicht herausstellen, dass sie trotz ihrer Einfachheit, oder richtiger in Folge derselben, gänzlich undurchführbar ist.

Das geringe Moß größerer Complikation, welches die Theorie der physikalischen Isomerie bietet, wird reichlich wieder eingebracht durch die wesentlichen Vereinfachungen aller übrigen Erklärungen und insbesondere durch die Beseitigung zahlreicher Ausnahmen zweier Satze, die mir für die molekulare Mechanik von ganz fundamentaler Wichtigkeit zu sein scheinen, namlich.

- Kein Körper besitzt mehr als eine Krystallform oder, zeigen zwei Körper verschiedene Krystallformen, so sind sie chemisch verschieden, sei es als atomistische oder molekulare Verbindungen.
- II. Kein körper besitzt mehr als einen Aggregatzustand .; die sogenannten drei Aggregatzustände eines Körpers sind thatsach-

[•] In Anbetracht der Moglichkeit geringer stetiger Aenderungen, z. B. thermische Ausdehnung, richtiger, eine der drei Arten von Augregutzuständen.

lich drei chemisch verschiedene Körper, wenn auch nicht von der Ordnung der atomistisch, sondern der molekular Isomeren.

Giebt man diese Theorie zu, so wären die Krafte, welche bei der allotropen Umwandlung auftreten, vielleicht theilweise chemischer Natur und es lassen sich möglicherweise an die Analogie, welche sie mit elastischen Kräften zeigen, noch interessante weitere Betrachtungen anknüpfen.

Unter Elasticität versteht man, wie in Bd. L. pag. 41 u. ff. erörtert, zwei verschiedene Erscheinungen

- 1. Volumen elasticität. Jeder homogene Körper, dessen Volumen verkleinert vergroßert worden ist, sucht mit einer gewissen Kraft sein normales Volumen wieder zu erreichen.
- II. Verschiebungselasticität. Eine Aenderung der Struktur ohne Volumenänderung weekt eine Kraft, die die Aenderung wieder rückgängig zu machen sucht, wenigstens bis zu der sogenannten Elasticitätsgrenze.

Ganz analog zum Falle I sucht eine durch Aenderung des Druckes bei constantem Volumen bewirkte allotrope Umwandlung z. B. bei Schwefel, Jodsilher mit einer bestimmten kraft wieder rückgangig zu werden, und zwar ist diese Kraft von der Temperatur abhängig, entweder positiv oder negativ speciell bei der Umwandlungstemperatur = 0.

Die Analogie zum Falle II bildet die drehende Wirkung, welche z. B. bei Protocatechusaure, Chinonhydrodicarbonsaureester die Moleküle der einen Modukation an der Grenzflache auf diejenige der anderen austiben. Schon eine geringe entgegenwirkende außere Kraft genügt, um sie zu compensiren, verstackt man aber die Wirkung durch geeignete Aeuderung der Temperatur, so tritt Gleiten der Moleküle ein, d. b. bleibende Deformation ganz ahnlich wie im Falle zu starker elastischer Verschiebung.

Poynting vgl. Bd. 1. pag. 821) und spater Planck 1882] haben darauf aufmerksam gemacht, dass die Theorie ebenso wie zu einem kritischen Punkt für den Uebergang aus dem flüssigen in den Gaszustand auch zu einem kritischen Punkt für den Uebergang aus dem festen in den Gaszustand führe, sowie auch für den Uebergang aus dem festen in den flüssigen, oder wie wir es noch allgemeiner aussprechen konnen, überhaupt für den Uebergang aus einer von verschiedenen physikalisch isomeren Modifikationen in eine andere. Planck äußert sich z. B. * * . . . so wäre bei etwa — 120° C. die Schmelzwarme des Eises gleich Null und es wäre dies der kritische Punkt der Schmelzcurve. Für diesen Punkt, dem ein Druck von etwa 15000 Atmosphären entsprechen würde, wäre Wasser und Eis identisch, was man sich durch die Annahme vorstellen kann, dass Wasser gegen diesen Punkt hin immer zäher, dagegen Eis immer weicher wird.

Ein solcher continuirlicher Uebergang eines krystallisirten in einen flüssigen Körper scheint mir vom Standpunkte der physikalischen Isomerie ebenfalls von großem Interesse zu sein. Aehnliches könnte man auch z. B. für den Uebergang des regulären in das hexagonale Jodsilber behaupten und hatte also hier einen continuirlichen Uebergang aus einem Krystalfsystem in ein anderes.

Die Molekulartheorie, von der übrigens Herr Planck anschließend an die bekannte Maxwell'sche Dämonenhypothese behauptet, dass sie dem zweiten Hauptsatze der mechanischen Wärmetheorie widerspreche, dürste hei Erklärung obiger continuirlicher Umwandlungsvorgange in große Verlegenheit gerathen, da hier nicht wie bei der kritischen Temperatur der Dämpfe eine in allmahlich steigendem Maße stattfindende Auflösung der einen Modifikation in der andern angenommen werden kann. Man müsste annehmen, dass unter Druck eine Lockerung der Moleküle möglich ist, welche einen continuirlichen Uebergang in einen andern Complex ermoglicht. Leider lassen sich diese andern kritischen Temperaturen mit den uns zu Gebote stehenden Hilfsmitteln nicht beobachten.

h) Das Krystallwachsthum.

Die Ansieht Davy's über die Molekularbewegung in Flüssigkeiten wurde sehon auf Seite 369 erwithnt. Nach Fr. Mohr 1837 ist ein flüssiger körper ein solcher, bei dem die in Vibration befindlichen Moleküle sich so weit von einander entfernen, dass sie kaum eben noch in ihre gegenseitigen Anziehungssphären gelangen, die Cohasion der Flüssigkeiten muss also wesentlich geringer, als die der festen Körper sein*.

Clausius 1857 außert sich:

Im flüssigen Zustande haben die Moleküle keine hestimmte Gleichgewichtslage mehr. Sie können sieh um ihren Schwerpunkt ganz herumdrehen, und auch der Schwerpunkt kann sieh ganz aus seiner Lage fortbewegen. Die auseinandertreibende Wirkung der Bewegung ist aber im Verhältnis zur gegenseitigen Anzichung der Moleküle nicht stark genug, um die Moleküle ganz von einander zu trennen. Es haftet zwar nicht mehr ein Molekül an bestimmten Nachbarmolekülen, aber es verlässt diese doch nicht von selbst, sondern nur unter Mitwirkung der Kräfte, welche es von anderen Molekülen erleidet, zu denen es dann in dieselbe Lage kommt, wie zu seinen bisherigen Nachbarmolekülen. Es tindet also in der Flüssigkeit eine schwingende, walzende und fortschreitende Bewegung der Moleküle statt, aber so, dass die Moleküle dadurch

^{*} Vergl. Bd. I pag. 243 und Bd. II, pag. 243.

nicht auseinander getrieben werden, sondern sich auch ohne äußeren Druck innerhalb eines gewissen Volumens halten,«

Die Erklarung der Strömungserscheinungen in Flüssigkeiten bietet der Molekulartheorie keine besonderen Schwierigkeiten. Die innere Reibung ergiebt sich direkt als das Resultat der molekularen Stöße, durch welche eine irgendwo bervorgebrachte Vermehrung der Geschwindigkeit sich rasch von Schicht zu Schicht fortpflanzt, ahnlich, doch wesentlich schneller, wie eine Temperaturerböhung, welche ebenfalls nur in einer Erhohung der molekularen Geschwindigkeit besteht.

Belindet sich in einer stromenden Flüssigkeit ein ruhender Körper oder umgekehrt, so findet an einem Punkte ein fortwährendes Aufreißen und entsprechend hinter dem körper ein Wiederzusammengehen der Flüssigkeit statt. Ehenso da, wo die Axe eines Wirbelrings die Oberfläche der Flüssigkeit trifft. Es ist klar, dass hier nicht die Cohasion, wie man etwa denken könnte, sondern nur die innere Reihung in Betracht kommt. Die Molekulartheorie liefert dafür eine auschauliche Vorstellung.

Auf wesentliche Schwierigkeiten stößt nun aber die Erklärung des Wachsthums der Krystalle.

Betrachtet man die Krystallisationskraft als Resultirende der an der Krystalloberflache wirkenden Molekularkräfte, also vorzugsweise der Cobäsionskräfte der Krystalltheilehen selbst, so folgt, dass diese kraft an Ecken und Kanten, mögen diese aus- oder einspringende sein, kleiner sein muss als mitten auf den Flächen. Es ist dies leicht zu erkennen. indem man sich einen angezogenen Punkt unmittelbar in der Ecke oder Kante befindlich denkt und um diesen eine Kugel beschreibt mit einem Radius gleich der großten Entfernung, aus welcher die in Betracht kommenden Molekularkrafte noch wirksam sind, die sogenannte Wirkungssphäre. Behadet sich dieser Punkt z. B. an einer ausspringenden Ecke, so bildet der von der Wirkungssphare ausgeschnittene Theil des Krystalls einen Kugelsektor; befindet sich der Punkt dagegen auf einer chenen Flache, so ist dieser Theil eine Halbkugel, enthalt also mehr anziehende Punkte als im ersten Fall und führt somit auch zu einer größeren Resultirenden. Behndet sich der angezogene Punkt an einer einspringenden Ecke, so ist zwar die Quantität der von der Wirkungssphare eingeschlossenen Krystallsubstanz großer, als wenn er sich auf einer ebenen Flache befaude; denkt man sich aber von dieser Krystallsubstanz einen balbkugelformigen Theil abgetrennt, so ist einleuchtend, dass der übrig bleibende Rest eine Resultante liefert, die in entgegengesetzter Richtung wirkt wie diejenige der Krafte der Halbkugel, so dass also, wenn beide Theile zusammen wirken, die Gesammtkraft kleiner ausfallt, als wenn nur die Halbkugel vorhanden ware, d. h. der Punkt

sich auf einer ebenen Fläche befande. Man wird also hiernach annehmen müssen, dass das normale Krystallwachsthum immer auf den Flächen gleichmäßig stattlindet. Nur in der Nahe der Ecken mag der Fall eintreten, dass dort die Kraft nicht zureicht, in gleicher Zeit ebensoviel Theilehen zur Ausscheidung zu bringen, wie auf den Flachen, so dass dort, da sich der Vorgang dann gleichmüßig wiederholen wird, molekulare Treppenbildung eintritt, also unter Umständen eine neue Krystallfläche auftritt.

Auffallend ist, dass die Krystallisationskraft auf geschliffenen Flächen grüßer ist, als auf den natürlichen, welche somit auch Flächen minimaler Krystallisationskraft genannt werden konnen, ferner auf den Flächen großer als auf Kanten und Ecken. So wenigstens lässt sich bis jetzt allein die sogenannte «Ergänzung» verletzter Krystalle beim Weiterwachsen und das Auftreten eines bestimmten von Lösungsmittel, Temperatur etc. abhangigen Krystallhabitus erklären. Frankenheim sucht dies darauf zurückzuführen, dass ihre Wirkung nicht allein eine attraktive, sondern auch richtende ist.

An den einspringenden Winkeln, wo die Theilehen von zwei oder drei Seiten zugleich angezogen und in ihrer Lage bestimmt werden, ist die Kraft größer als an einer Ebene. Die Theilehen werden sich daher an diesen einspringenden Winkeln und Ecken mit größerer Schnelligkeit ablagern, als an anderen Orten und der krystall wird schnell wachsen, bis alle einem Individuum augehörigen einspringenden Winkel verschwunden sind.

Durch die Auffassung der Krystallisationskraft als Resultante der anziehenden Wirkungen von Krystall- und Losungsmolekülen wird einigermaßen verständlich, in wie fern man die Ausbildung von Krystallstehen, den Habitus des Krystalls, dadurch oft erheblich abundern kann, dass man die Natur des Lösungsmittels, sowie auch Temperatur und Schnelligkeit der Krystallisation andert, in so fern namlich auch die Theilchen des Lösungsmittels einen nicht unerheblichen subtraktiven Theil zu der als Krystallisationskraft erscheinenden Resultante beitragen, die beiden anderen Faktoren aber deshalb muthmaßlich von Wirkung sind, weil es sich nicht um ein statisches Problem, sondern um einen molekularen Bewegungsvorgang handelt. Das Auftreten sehr complicirter Krystallformen erklart sich wohl größtentheils durch wechselnde Bedingungen während der Krystallisation, namentlich wechselndes Wachsen und Wiederauflosen, die zeitlich nach einander folgenden Wirkungen sieht man dann an dem fertigen Krystall neben einander als Combination vieler Flachen dauernd erhalten. Unter constanten Versuchsumstanden gebildete Krystalle, wie sie bei mikroskopischen Versuchen entstehen, zeigen in der Regel sehr einfache Formen.

Nach Pfaundler hatte man sich das Gleichgewicht eines Krystalls in gesättigter Lösung als bewegliches zu denken, derart, dass in der Zeiteinheit gleichviel Molektile angezogen, wie freigelassen werden, so dass unter Umständen selbst allmähliche Formanderungen johne Aenderung des Volumens) eintreten können. Pfaundler selbst bemerkt darüber

Es kann also jeder Krystall in seiner für ingend eine Temperatur gesättigten Lösung ohne Aenderung seiner Gesammtmasse oberflachliche Aenderungen erleiden, bis er die haltbarste seiner Gestalten angenommen hat.

Nach Curie ware diese haltbarste Gestalt diejenige, die die geringste Oberflächenspannung besitzt*).

Auch Sohnicke schließt sich dieser Ausicht von Eurie an, wodurch er allerdings auf die Schwierigkeit stößt, dass die haufigsten Flüchen zugleich auch Spaltungsflächen sein nutssen. Seine eigenen Worte sind:

»Aun muss aber ein Zusammenhang zwischen der Oberflächenenergie einer Krystallstäche und ihrer Flachendichtigkeit bestehen. Nämlich sur eine Fläche von dichtester Besetzung konnen die Molekularkräste keine Arbeit mehr leisten, weil die Theilchen einander nicht weiter genähert werden konnen: die potentielle Energie einer solchen Fläche muss also ein Minimum sein. In dem Maße, als die Flächendichtigkeiten der verschiedenen Krystallstächen geringere sind, mussen ihre Oberstächenenergien oder Capillarconstanten großer sein. Hiernach seheint es also in der That nothwendig, dass die verschiedenen moglichen Krystallstächen an der wirklichen Begrenzung des Krystalls im Allgemeinen in dem Maße geringeren Theil nehmen, als ihre Flächendichtigkeiten geringere sind.

*Die Flächendichtigkeit kann indessen nicht der einzige Faktor sein, der für die Häufigkeit des Auftretens einer krystallfläche maßgebend ist. Dies ergiebt sich sebon daraus, dass die *Dichtigkeits einer krystallfläche in allen den Fällen überhaupt keinen bestimmten Sinn mehr hat, wo verschiedene zu dieser Fläche parallele Netze verschiedene Dichtigkeit besitzen. Ob alsdann das arithmetische Mittel dieser verschiedenen Dichtigkeiten als wahre *Dichtigkeit der Krystallfläches einzutreten habe, ist doch sehr zweifelbaft. Jedenfalls aber darf man für eine solche Fläche nicht einen so hohen Grad der Häufigkeit voraussetzen, als wie wenn ihre sammtlichen Netze gleich dem dichtesten von ihnen besetzt wären. — Sodann muss es von Einfluss sein, ob alle zu einer Krystallfläche parallelen Netze in gleichen, oder ob sie in regelmäßig

^{*} Vergl. Bd. I. pag, 304.

wechselnden Abständen auf einander folgen. Doch lässt sich über die Art dieses Einflusses von vornherein nichts Genaueres aussagen.

Im Widerspruch mit der gemachten Aunahme, dass die Attraktionskraft auf den Krystaliflachen größer sei, als an Kanten und Ecken, steht scheinbar die Ausbildung der sogenannten Krystallskelette und Trichiten. Es bleibt, um diese zu erklaren, nur übrig, entweder die Krystallisationskraft als eine von der Cohasion wesentlich verschiedene Kraft aufzufassen, welche nach ganz anderen Gesetzen wirkt und in tiefgehendster Weise durch geringe Aenderungen der Versuchsumstande beeinflusst wird, welche Auffassung aber durch nichts gestützt wird, oder aber die genannten Anomalien in Diffusionsströmungen und Contaktbewegungen in der umgebenden Lösung zu suchen, so wie dies in Bd. I. Seite 337 u. ff. näher dargelegt ist. Es wird hierdurch die Theorie des Krystallwachsthums wesentlich vereinfacht und vielleicht sogar einer mathematischen Behandlung zuganglich, immerhin aber bleiben noch manche Punkte zu erledigen, welche vorläufig der Theorie Schwierigkeiten bereiten.

So ist namentlich der Grund der anderen Wachsthumsanomalie, der Krümmung und Verzweigung, nicht völlig aufgeklart. In meiner Abbandlung über Krystallwachsthum findet sich darüber folgende Bemerkung.

»Im Falle zunehmender Viscosität ist ohne Weiteres ersichtlich, dass wenn dieselbe einen derart hohen Grad erreicht, dass die Flüssigkeit sich dem starren Zustand nähert, ein Punkt kommen muss, wo die Moleküle nicht mehr im Stande sind, sich zu einem Krystall zu vereinigen. Bevor dieser Punkt erreicht ist, werden zwar die Molekfile sich noch anlagern, aber weit schwerer als bei dunnfinssigen Losungen, es muss also die Lebersättigung bedeutend anwachsen, wie dies auch thatsachlich der Fall ist. Gleiches gilt im Falle der Schwerloslichkeit, denn die Verbreitung der krystallisirbaren Substanz in einer relativ großen Menge von Flüssigkeit muss ebenfalls der Vereinigung der Moleküle ungünstig sein. Nun bedeutet aber Zunahme der Uebersättigung Zunahme 'der Wirkungssphäre des Krystalls d. h. desjenigen Gebietes, in welchem die Krystallisationskraft, die ja als Molekularkraft mit der Entfernung rasch abnimmt, gegenüber der losenden Kraft der Flüssigkeit noch merklich zur Wirkung kommt. Aus je größerer Entfernung aber die Moleküle auf die Krystalloberflache auftreffen, mit um so großerer Geschwindigkeit gelangen sie

^{*} Die Beobachtung dass die krystallisirenden Losungen in der Nähe der krystallicherflachen minder übersättigt sind, als in großerer Entfernung davon, hotte bereits Jami'n gemacht. Er glaubte indess, dieselbe ols Beweis einer Fernewirkung des Krystalls auffassen zu konnen, was von Frankenheim Pogg. Aun. 111, 1. 1860 widerlegt wurde.

an, um so weniger werden sie Zeit finden, sich vor ihrem Anlegen den übrigen Molekülen parallel zu richten, und es ist demnach leicht begreiflich, dass in solchen Fällen Gebilde von derart unregelmäßiger Struktur entstehen können und müssen, wie die wirklich beobachteten.

* Hinsichtlich der Große des Einflusses, den die Viscosität auf die Bildung der Krystalle austibt, lässt sich a priori einsehen, dass derselbe sehr verschieden sein muss je nach der Intensität der Krystallisationskraft: es kann also sehr wohl die eine Substanz in einer Losung bereits in Spharokrystallen auftreten, während eine andere noch nahezu regelmäßig darin krystallisirt, wie dies in Wirklichkeit ziemlich häufig eintritt. So lange wir indess kein Mittel haben, die Krystallisationskraft in ihren beiden Wirkungen als attraktorische und richtende genau zu beurtheilen, lässt sich auch nicht zum voraus bestimmen, welcher Grad der Viscosität für die eine und andere Substanz zur Spharolithenbildung erforderlich sein wird.«

Spater schien es mir den Verhaltnissen besser entsprechend, wie schon in Bd. I. pag. 378 erörtert ist, die Verzweigung auf die Trichitenbildung und letztere selbst auf Wirkungen der Oberflächenspannung zurückzuführen, wodurch die Beiziehung der Molekulartheorie unnothig wird.

Ein anderer nicht völlig aufgeklarter Punkt ist, dass namentlich rauhe oder spitzenbesetzte Korper vorzugsweise als Ansatzstellen für Krystalhsationen dienen, also wesentlich leichter als glatte Flachen die Ausscheidung einer krystallisirbaren Substanz aus gesättigter Lösung hervorrufen. Es scheint diese Thatsache sehr zu Gunsten derjenigen Ilvpethese zu sprechen, welche die Attraktionskraft vorzugsweise in die Spitzen verlegt, zumal da in diesem Falle von einer storenden Einwirkung von Diffusionsstromungen in der Losung nicht die Rede sein kann. da eben vor dem Ansetzen der Krystalle an die Spitzen keine solche vorhanden sind. Ich glaube diese Fälle indess nichtsdestoweniger auf störende Einflüsse zurückführen zu können und zwar in ähnlicher Weise, wie dies hinsichtlich der Entstehung der sogenannten Hauchbilder schon lange ublich ist. Ébenso wie die Condensation eines Dampfes an einer Flache durch aufgelagerte dunne unsiehtbare Gasschiehten, welche selbst durch Abwaschen nicht entfernt werden, gehindert werden kann, so auch der ganz analoge Vorgang der Krystallisation. Diese Gasschichten werden an Spitzen in Folge der dort geringeren Attraktionskraft sich minder dicht festsetzen und somit die Anlagerung einer krystallisirbaren Substanz weniger hindern, als an andern, namentlich ebenen, glatten Stellen. Sie werden sich außerdem leichter abreiben und auch insofern die Krystallisation begunstigen, sowie ja in manchen Fallen Uebersattigning durch Reiben oder Ritzen der Gefallwand mit einem reinen Glasstabe beseitigt werden kann. Für Fett- und andere verunreinigende

Schichten wurde Aebnliches gelten. Es steht hiermit in Vebereinstimmung, dass bei Krystallisation gemischter Lösungen von Stoffen, welche Schichtkrystalle bilden, die Krystalle der sieh später ausscheidenden Substanz sich in der Regel nicht vorzugsweise an die Spitzen der schon vorhandenen Krystalle ansetzen, und wo dies doch geschieht, wie z. B. bei Kupferchlorid mit wenig Salmiak, die in der Nühe der Krystalle geänderte Zusammensetzung der Lösung ausreichende Erklarung ermöglicht.

Uebrigens gilt der Satz nicht in der Allgemeinheit, wie es gewöhnlich angenommen wird, und sehr viele Beobachtungen dürften sich dadurch erklaren, dass in den Poren der rauhen Korper krystallisationserregende Stäubehen gleicher oder anderer Substanzen eingelagert waren.

i) Lösnug.

Die Auflösung eines festen Körpers kann man sich, wie schon in Bd. 1. Seite 182 erörtert wurde, nur erklären durch Zertheilung desselben in Molekülen, welche man sich zwischen den Molekülen der Flüssigkeit verbreitet denkt, obschon dieser Annahme die Schwierigkeit entgegensteht, dass sich die schwereren Körpermoleküle nicht, wie man erwarten sollte, allmählich ähnlich wie ein feines Pulver zu Boden setzen. Dagegen wurde für dieselbe sprechen, dass nach W. Spring* nahezu concentrirte Lüsungen von farblosen Salzen in dieken Schichten Farben trüber Medien zeigen, ahnlich wie Flüssigkeiten mit äußerst fein zertheilten suspendirten Niederschlägen

Jolly** macht auf die bekannte Contraktion des Gesammtvolumens einer Mischung von Salz und Wasser beim Losen des Salzes aufmerksam, aus welcher er auf anziehende Kräfte zwischen Salz- und Wassermolekülen schließt, die eine Verdichtung bedingen. Durch Messung der Contraktion und Bestimmung der Compressibilität, d. h. der Kräft, welche eine gleich starke Verdichtung hervorzubringen vermag, suchte er ein Maß für die Molekularkräft zu erhalten und insbesondere auch das Gesetz der Abnahme mit der Entfernung zu ermitteln, indess ist, wie früher ausführlich erörtert wurde, die Lösung wahrscheinlich auch mit chemischen Umsetzungen Aufnahme von Krystollwasser, verbunden und die Volumanderungen stehen so wenig in Zusammenhang mit der Affinität, dass häufig sogar eine starke Ausdehnung eintritt, wo wir umgekehrt Contraktion erwarten sollten.

[.] Bull, Ac. Belg 5, (a 55,

^{**} Leber die Physik der Molekmarkrafte Munchen 1857.

Eine haufig citirte Theorie der Lösung jauf Grund der Molekulartheorie hat Dossios ** gegeben.

A. Naumann***, welcher sich derselben vollkommen anschließt, stellt sie in folgenden Sätzen dar:

«Die Anziehung an der Moleküle .1 eines festen Körpers unter sieh ist so groß, dass sie durch die lebendige Kraft der Moleküle nicht überwunden wird. Bei der Vertheilung desselben zwischen den Molekülen B einer Flüssigkeit ist nun außer dieser Anziehung auch noch die Anziehung bb der Flüssigkeitsmolekule unter sich zu überwinden. Wurde nun die Anziehung ab der festen Moleküle A zu den Flüssigkeitsmolekülen B die Summe der Anziehungen au und bli überwiegen, so würde jedenfalls die Anziehung ab durch die lebendige Kraft der Molekularbewegungen nicht überwunden werden konnen, da nicht einmal die kleinere Anziehung aa durch dieselbe überwunden wird, wie der feste Zustand des Korpers A bezeugt. Es konnte daher, wenn ab > au und ebenso wenn ab = aa ware, nur eine starre Verbindung von Molekulen .1 und B und keine Lösung entstehen. Es ist demnach hei Lösung eines festen Körpers in einer Flussigkeit ab < aa und kann daher die Ueberwindung der stärkeren Anziehung au nebst der Anziehung bb nur erfolgen unter Mitwirkung der Bewegungszustande der Molektile. Bewegt sich nämlich ein Molekül A des festen Korpers in der Richtung des den festen Körper berührenden Lösungsmittels, und ist die Wirkung der im Sinne der Trennung von den anderen Molekülen A wirkenden Bewegung, vermehrt um die Anziehung der Moleküle B zu den Molekülen A. im Stande, die Anziehungen der Moleküle if unter sieh und der Mole-Little B unter sich zu überwinden, so entfernt sich das betreffende Molekul A nach B. Ebenso geschieht es mit anderen Molekulen 1. Diese in B befindlichen Molektile A hewegen sich nun zwischen den Molekti-In three Bewegung aber kommen wieder einzelne davon an die Oberfläche des festen Korpers zurück und werden nun im Allgemeinen von den Molektifen al festgehalten. Es wird schließlich ein Punkt eintreten, wo eben so viel Moleküle il nach B sich hinbewegen, als von B nach A zurückkommen, dann ist die Flüssigkeit B mit Molekülen A gesättigt. Ist eine hierzu unzureichende Menge des festen Korpers vorhanden, so wird er sich vollständig auflosen unter Bildung einer ungesättigten Lösung. Da die Entfernung der Moleküle A nach B nur unter Mitwirkung ihrer Bewegungszustände, also unter Verbrauch von lebendiger Kraft derselben erfolgt, so muss dieselbe von einer Warmebin-

^{*} hine aboliche Theorie hat auch Nicol Phil. Mag. 1883, 91 neuerdings aufgestellt

^{**} Vierteljahrssehr, d. Zuricher nat. Ges. 13, 1867.

^{***} Mosekulverbindungen nach festen Verbultnissen Heidelberg 1872.

Losung. 423

dung begleitet sein. Es kann demnach die Lösung eines festen Korpers in einer Flüssigkeit nur unter Warmebindung statthaben. Beobachtet man beim Auflosen eines festen Korpers in einer Flüssigkeit eine Temperaturerhohung, so ist als sicher anzunehmen, dass außer einer Lösung noch andere chemische Vorgange gleichzeitig stattfinden, welche eine bedeutendere Wärmeentbindung bedingen.

Dem entsprechend zeigt sich stets beim Auflösen eines festen Körpers, wie er sich unter den bei der Lösung sonst obwaltenden Umständen, insbesondere bei der herrschenden Temperatur aus gesättigter Lösung durch allmähliche Entziehung des Losungsmittels oder durch Abkühlung auch ausscheidet, eine Temperaturerniedrigung.

Selbst wenn man die verschiedenen Hypothesen dieser Theorie als richtig annehmen will, so dürfte sie dennoch auf nur wenig, vielleicht auf keinen Fall unmittelbar anwendbar sein, da, wie ausführlich erörtert, die Lösung meist mit chemischer Umsetzung verbunden sein dürfte, wie z. B. mit Bildung von Molekülverbindungen mit dem Lösungsmittel oder Bildung physikalisch isomerer Modifikationen. Nimmt man die Theorie des Polymorphismus an, dann ware freilich letzteres ausgeschlossen, denn Molekülgruppen, die nur durch die Cohasion zusammengehalten sind, müssen nothwendig bei der Lösung, die ja den durch die Cohasion bedingten Zusammenhang aufhebt, zerfallen, und wenn man selbst die Bildung molekularer Conglomerate in Lösung als nicht unmöglich betrachten will, so ware kein Grund vorhanden, weshalb diese nach festen Verhältnissen stattfinden sollten, weshalb sieh gerade diejenigen Modifikationen bilden müssten, die uns im krystallisirten Zustande bekannt sind.

Dass aber gerade diese in Lösung vorhanden sind, ist zu schließen aus dem Umstande, dass sie auskrystallisiren, wie ja allgemein die Möglichkeit der Krystallisation als Beweis der Löslichkeit zu betrachten ist.

A. Naumann schließt aus einem anderen Grunde auf die Existenz von Molekulverbindungen in Lösung

»Da sonach ganz altgemein die größte Wärmebindung beim Auflösen derjenigen Molektilverbindung statthat, welche unter möglichst gleichen Verhältnissen auch aus den Lösungen erhalten wird, so ist dieselbe als auch in der Lösung bestehend vorauszusetzen.»

Jedenfalls kannte eine genaue Untersuchung der thermischen Phanomene, die leider mit großen Schwierigkeiten verbunden ist, in dieser Husicht sehr werthvolle Aufsehlüsse liefern. Würden z. B. die Bestandtheile einer Molektilverbindung erst im Momente der Krystallisation sich vereinigen, so müsste zu der frei werdenden latenten Lösungswarme die Verbindungswarme sich hinzuaddiren, wahrend umgekehrt bei der Auflösung außer dem Warmeverbrauch zur Ueberwindung der Cohasion

auch noch ein zweiter durch die Zerspaltung der chemischen Verbindung bedingter eintreten müsste, was sich constatiren ließe, wenn es gelange, die beiden Warmemengen auch isolirt zu messen. Ebenso könnte man auch bei nicht vollständiger Zersetzung aus der Größe der Wärmetonung auf den Grad der Dissociation einen Schluss ziehen.

Von ganz hesonderem Interesse sind neuere Untersuchungen von Rüdorff 1888, die erst im Nachtrage berücksichtigt werden konnten, und welche die Ausführungen auf Seite 586 Bd. I. aufs beste bestätigen, indem sie nach der Diffusionsmethode) zeigen, dass die Doppelsalze, welche in verdünnteren Lösungen völlig dissociirt sind, bei einer der Sättigung nahen Concentration sich wirklich in Lösung bilden, so dass gesättigte Lösungen thatsächlich als Lösungen der Doppelsalze selbst aufzufussen sind.

A. Naumann 1872; Justert sich über die Lösungen von Molektilverbindungen:

Die Losung eines festen Korpers ist ein Aggregat von Molekülen eines an sich festen und eines flüssigen Körpers bei so hoher Temperatur, dass die Moleküle nicht an ihren Nachbarmolekülen festhängen, sondern sammtlich sich bewegen können. Durch das Ahkühlen einer solchen, und zwar einer gesättigten, Lösung nimmt die lebendige Kraft der Molekularbewegung, die Bedingung der Lösung, ab, es folgen Moleküle des festen Korpers der gegenseitigen Anziehung, derselbe krystallisirt theilweise aus. So scheidet sich aus einer bei einer bestimmten Temperatur gesattigten Kalisalpeterlösung beim Abkühlen Kalimunitrat ANO, in Krystallen ab, indem stets eine bei der nun hergestellten Temperatur gesättigte Losung hinterbleibt. Es kommt aber auch die gegenseitige Anziehung der Moleküle des festen zu den benachbarten Molekülen des flüssigen Korpers in Betracht. Ist nun die lebendige Kraft der Molekularbewegungen nicht mehr so groß, um diese Anziehungen überwinden zu konnen, so verbinden sich ungleichartige Moleküle zu einer Molekülverbindung nach festen Verbältnissen. Die Moleküle dieser Molekülverbindung äußern wiederum andere Anziehungen, als die Moleküle des festen Körpers für sich. Sie können deshalb entweder in Lösung bleiben oder bei überwiegender gegenseitiger Anziehung sich in krystallinischem Zustande abscheiden. So scheidet eine gesattigte Kochsalzlösung bei gewohnlicher Temperatur wasserfreies Natriumehlorid Na Cl in Krystallen aus, während aus einer auf - 5° abgekühlten Lösung eine Molekülverbindung von Natriumchlorid mit Wasser Na Cl - 2 H2O auskrystallisirt. Es kann auch der Fall eintreten, dass die Moleküle einer so gebildeten Molekülverbindung bei weiterem Abkühlen noch mehr Flüssigkeitsmoleküle anziehen und mit sich vereinigen, wodurch z. B. Verbindungen mit verschiedenen Mengen von Krystallwasser entstehen. So erhielt man aus einer reinen neutralen Lösung von Nickelsulfat bei 15° bis 20° rhombische Krystalle der Verbindung $M_2 \times 30_{12} \cdot 14 H_2 O$, hei 30° bis 10° quadratische Krystalle der Verbindung $M_2 \times 30_{12} \cdot 12 H_2 O$ und bei 50° bis 70° monoklinometrische Krystalle von derselben Zusammensetzung*). So scheidet eine gesättigte Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul bei Temperaturen gegen 100° Krystalle ab, welche nach festem Verhähtnisse auf 1 Molekül wasserfreies schwefelsaures Manganoxydul, $Mn_2 \times 30_{12}$, 6 Moleküle Wasser entbalten; bei niedrigerer Temperatur, bei 20° bis 40°, monoklinische Krystalle, welche auf 1 Molekül wasserfreies schwefelsaures Manganoxydul 8 Moleküle Wasser entbalten; bei 7° bis 20° triklinische Krystalle von der Form des Kupfervitriols, in welchem sich auf 1 Molekül wasserfreies Salz 10 Moleküle Wasser finden; und endlich unter 6° monoklinische Krystalle von der Form des Eisenvitriols, welche auf 1 Molekül wasserfreies Salz 14 Moleküle Wasser entbalten.

«Erhitzt man Lösungen krystallwasserhaltiger Molektile, so spalten diese zusammengesetzteren Molektile sich wieder, sobald die lebendige Kraft der Bewegungen der in ihnen enthaltenen einfacheren Molektile die gegenseitige Anzichung zu überwinden vermag. Diese Spaltung erfolgt night auf einmal, so dass bei einer gewissen Temperatur sammtliche Moleküle des festen Körpers mit Krystallwasser verbunden sind und bei der nachst hoheren sammtliche krystallwasserfrei werden; sondern zunächst werden nur diejenigen Moleküle sich spalten, welche das Maximum der lebendigen Kraft, wobei ihre Verbindung gerade noch bestehen kann, schon überschreiten. Die dadurch entstehenden krystallwasserfreien beziehungsweise krystallwasserarmeren Moleküle werden sich wieder bei Abnahme ihrer lebendigen Kraft mit Wasser verbinden Für jede Temperatur tritt der Gleichgewichtspunkt ein, wenn durchschnittlich in der Zeiteinheit sich oben so viel Moleküle mit Wasser zu einer Molektilverbindung nach festen Verhältmissen vereinigen als getrennt werden. Je größer die lebendige Kraft, je hoher die Temperatur ist, desto mehr ist die Anziehung überwunden. Es ergiebt sich also eine allmähliche Entwässerung, woraus folgt, dass nuch die durch sie bewirkte Löslichkeitsänderung nicht sprungweise, sondern allmählich stattlinden muss. So z. B fängt in einer Glaubersalzlösung die Spaltung der krystallwasserhaltigen Moleküle bei etwa 33° an und von diesem Punkt nimmt auch die Loslichkeit allmählich ab "*).

Durch ebemische Umlagerungen in den Lösungen erklart sich wie in Bd. 1. Seite 620 die Möglichkeit der Bildung sehr stork übersättigter

^{*} Marignac, Jahresbericht für Chemie, 4835, 411

^{**)} Die theoretischen Betrachtungen vorstehender Darlegung stammen von Dossios.

Lösungen; indess erfordert doch die Erklarung der Uebersättigung überhaupt ein naheres Eingelien auf die Molekularconstitution.

Wie lässt sich begreifen, dass nach mehr oder minder langer Zeit nach Herstellung einer übersättigten Lösung, selbst wenn das Einfallen kleiner Kryställehen der festen Substanz und ähnlicher Kryställisationserreger völlig ausgeschlossen ist, oder bei einfacher Erschütterung plötzlich ganz von selbst Krystallisation eintritt?

Wie mir scheint bleibt in dieser Hinsicht kaum eine andere Annahme übrig, als dass zur spontanen Aufhebung der Uebersättigung nöthig ist, dass eine größere Zahl der in der Flüssigkeit vertheilten Moleküle des festen Körpers an einem Punkte zusammentrifft.

Ist die Ursache der spontanen Krystallbildung in übersättigten Lösungen ein solches zufälliges Zusammentreffen vieler Krystallmoleküle an einer Stelle, so wird dieselbe erschwert werden, wenn wir die Wahrscheinlichkeit eines solchen Zusammentreffens vermindern. Dies geschicht durch Zusetzen eines Verdickungsmittels oder auch von selbst, wenn die Lösung mit sinkender Temperatur zaher wird. Thatsachlich wird durch Viscosität die Uebersättigung ganz wesentlich begünstigt.

Pfaundler*, bemerkt über die übersattigten Lösungen und überschmelzenen Körper übnlich wie auch Coppet**,

Damit z. B. der erste Krystall Glaubersalz entstehen könne, müssen die in der Lösung jedenfalls theilweise dissociirten Moleküle so zusammentreffen, dass mehrere derselben sowohl für sich die Verbindung $Na_2\,SO_4\, +\, 40\,H_2O$ bilden, als auch außerdem mit solcher geringer lebendiger Kraft und solcher Anordnung, kurz mit all den günstigen Bedingungen sich treffen, dass ein Krystallmolekül ****) entstehen und sich erhalten kann.

Ein einmal durch günstige Umstände zu Stande gekommenes Krystallelement nimmt einen Stoß von Seite eines freien Moleküls zum großen Theile auf seine ganze Mosse auf, es trifft deshalb auf die einzelnen das Krystallelement zusammensetzenden Moleküle kein so großer Antheil an lebendiger Kraft, wie wenn sie allein dem Stoße ausgesetzt gewesen. Das Krystallelement spielt also gegenüber den Stößen der anprallenden Moleküle ungefähr die Rolle des Schwungrades gegenüber den Stoßen der Kolbenstange: es mildert die Bewegungsextreme. Um

^{*} Ber. d. nat. Ver. Innshruck. 6, 116, 1875 und Wien. At. Ber. 78, II. 574, 1876.

^{**} Ann. Chim. Phys. 6, 5, (875.

^{***} Hier sollte eigentlich, entsprechend den früheren Ausführungen Pfaundler s. siehen «Krystalleiement» kleines Krystallehen. Pfaundler bemerkt die Inconsequenz selbst, indem er alsbald hinzufugt. «Es ist eben zu bedenken, dass möglicherweise ein krystallmolekul aus mehreren chemischen bestehen kann « O. L.

ein entfernteres Bild herbeizuziehen: es spielt die Rolle einer Versieherungsgesellschaft, z. B. gegen Hagelschlag. Wie diese ihre Theilnehmer vor dem Zugrundegehen schützt, indem sie die einzelnen Unglücksschläge auf die größere Masse vertheilt, so gewahrt die vereinigte Molekulgruppe eine größere Sicherheit gegen den neuerlichen Zerfall ihrer Bestandtheile.

Dass hierbei auch die angewandten Mengen einen Einfluss haben mitssen, lässt sich auf folgende Weise ableiten. So wird es z. B. einen gewissen Grad von Concentration und eine gewisse Temperatur geben, bei welcher ein Liter übersättigte Glaubersalzlusung*) innerhalb eines Tages ebenso oftmal krystallisirt als nicht krystallisirt, d. h. wobei unter 1000 Versuchen 500 binnen eines Tages mit Krystallisation und 500 ohne dieselbe enden.

»Man denke sich nun zwei solche Versuche A und B neben einander. Es haben dann von vorne herein folgende vier Fälle gleich viel Wahrscheinlichkeit:

- 1, A krystallisirt, B auch. 2, A krystallisirt, B nicht.
- 3, B krystallisirt, A nicht. 1) Beide krystallisiren nicht.

» Wären nun beide Flüssigkeitsmengen in einem Gefäße, so würden die ersten drei Fälle mit Krystallisation und nur der vierte ohne diese enden.

Die doppelte Flüssigkeitsmenge hat also nur 4 . Wahrscheinlichkeit nicht zu krystallisiren, wahrend die einfache die Wahrscheinlichkeit 4 /2 hatte.

Sollte das Verhalten sehr kleiner, in Capillarraumen eingeschlossener Mengen, welche bekanntlich sehr leicht übersättigt bleiben, nicht damit zusammenhängen!

Gernez versuchte die Möglichkeit der Aufhebung der Uebersattigung durch Erschütterungen. Reibung etc dadurch zu erklären, dass er annahm, die Theilchen würden an der betreffenden Stelle zusammengeschoben und dadurch in die Lage versetzt, einen Krystallisationskern zu bilden.

Schröder**. welcher das Faktum bestätigte, glaubt dagegen, dass es viel näher liege anzunehmen, «dass die Reibung unmittelbar zur Umwandlung von latenter Warme in sensible Anlass giebt». (?

k) Schicht- und Mischkrystalle.

Die Bildung regelmäßiger Verwachsungen lässt sich vom Standpunkte der Molekulartheorie sehr leicht begreifen, da die richtende Wir-

^{*} Bei oftmanger Wiederholung des Versuchs. O. L.

^{**)} Pogg. Ann. 187, 76, 4869.

kung, welche die Moleküle eines wachsenden Krystalls auf neu sich ansetzende Moleküle derselben Substanz ausüben, sich bis zu gewissem Maße auch auf Moleküle fremdartiger Substanzen erstrecken muss.

Schrauf* schreibt über die Zwillingsbildung

"Die Zwillingsformation entsteht immer im werdenden Kystall, entweder in seinem ersten status nascens, so dass er, sobald er im Mikroskop sichtbar wird, bereits Zwillingsgestalt hat, oder es zweigt sich später ein Ast ab, dessen Axenwinkel man ganz gut bestimmen kann;



Fig. 547.

beide wachsen fort und bittlen so den Zwilling. Eine häutig auftretende Thatsache ist es, dass diese Abzweigungen sich rasch wiederholen und sich so dendritische oder concentrisch faserige Bildungen einstellen, welche sieher nur Zwillingsformen sind. « (Vgl. dagegen Bd. 1. S. 378 u. ff.

Diese Beobachtungen deuten darauf hin, dass sich im Momente der Bildung ein Molekul um 180° gedreht an die übrigen anlegt und bierdurch Veranlassung wird, dass sich an dasselbe, gleichsam als ein

selbständiges Krystallisationscentrum. Moleküle anlegen und zum Zwiltinge entwickeln wie dies in Fig. 547 angedeutet erscheint.«

G. Tschermack **) außert sieh.

Die Grundlage eines eigentlichen Zwillingskrystalls wird durch zwei Molekel gebildet, welche sich nach unvollständiger Orientirung aneinander fügen. Die statthabende Orientirung besteht darin, dass beide mindestens eine gleichartige Orientirungsebene und eine darin liegende gleiche Orientirungsaxe parallel baben. Zwei Molekel, welche nach allen Molekulartinien parallel orientirt sind, aber in den Wachsthumslinien nicht übereinstimmen Hemiedriel, bilden die Grundlage der Ergänzungszwillinge. «

Große Schwierigkeiten stellten sich schon in alter Zeit der Entscheidung entgegen, wie auf Grund der Molekulartheorie die Bildung von Mischkrystalten zu erklaren sei.

Hatty dachte sich die fremden Stoffe in Mischkrystallen einfach in feinster Vertheilung eingelagert, die Krystalle also nur scheinbar physikalisch) homogen; Berthotlet dagegen machte geltend, es sei ganz unmöglich, dass ein mechanisches Gemenge zweier Stoffe so hohen Grad von Durchsichtigkeit zeigen könne, wie wir ihn bei manchen Mischkrystallen finden, es müsse vielmehr angenommen werden, dass jedes kleinste Theileben eines solchen Krystalles die Bestandtheile in demselben Mischungsverhältnis in sich enthalte wie der Krystall im Ganzen, d. b.

^{*} Lehrbuch der krystallographie etc. Wien, Braumuller 1866

^{**,} Tschermak a Min. Mitth, 2, 499

also dass dieser nicht nur physikalisch, sondern auch chemisch homogen soi*).

Dieser Widerspruch Berthollet's geschah vermuthlich. aus ganz bestimmter Veranlassung. Bekanntlich widerstrebte Berthollet der Annahme fester chemischer Verbindungsgewichte und vertheidigte seinen Standpunkt mit außerordentlicher Ausdauer und mit viel Geschick gegentber den schweren Angriffen seiner Gegner. Da waren nun die nach durchaus variablen Verhaltnissen zusammengesetzten Mischkrystalle für ihn ein äußerst willkommenes Beweismittel, welches in schönster Weise zu seinen Gunsten sprach.

Obsehon nun Berthollet's Theorie längst gefallen und in unzweifelhaftester Weise widerlegt ist, hat sich merkwürdigerweise seine Auffassung der Constitution der Mischkrystalle mit außerordentlicher Zahigkeit, trotz vielseitigen Einspruchs, insbesondere Frankenheim's, bis in unsere Tage erhalten und Anlass zu sehr vielfachen Verwirrungen gegeben.

Ein Haupteinwand, der jederzeit gegen die Annahme einer mechanischen Einlagerung der beigemengten Substanz in molekularer Vertheilung zwischen die Moleküle der vorherrschenden geltend gemacht wurde, war der, dass auf solche Weise überhaupt keine lückenlose Raumerfüllung moglich sei und überhaupt die ganze regelmäßige Struktur des Krystalls in Unordnung gerathen müsste, zumal da nach Haüv die Krystallformen aller nicht regular krystallisirender Korper verschieden sein sollten. Man dachte sich die Krystalle als regelmaßige Conglomerate (ruhender gleichgroßer und gleichgeformter kleinster Theilchen, durch deren Gestalt die Form des ganzen Complexes bestimmt wurde. Wie konnte nun letztere ungeandert bleiben, wenn die kleinsten Theilchen fremdartige, eine andere Krystallform anstrebende Bestandtheile in sich aufnahmen? Vielleicht hätte diese Schwierigkeit dazu geführt, die Theorie der chemischen Homogenität aufzugeben, hatte nicht eine tief einsehneidende überraschende Entdeckung von E Mitscherlich (1819) mit einem Schlage die Schwierigkeit beseitigt und scheinbar eine glanzende Bestätigung der Theorie gebracht.

Mitscherlich fand namlich, dass diejenigen Substanzen, welche im Stande sind Mischkrystalle zu bilden, nicht, wie man allgemein angenommen hatte, verschiedene, sondern gleiche Krystallform hahen und noch weiter, dass gleiche Krystallform solchen Körpern zukommt, deren chemische Formel nach gleichem Schema zusammengesetzt ist. Mit dieser

^{*} Vergl. Ostwald, Stochiometrie, pag. 689.

te leh war nicht in der Lage das Original nachsehen zu konnen. Nach einer freundlichen Privatmittheilung von Herrn Prof. Anzmunt ist diese Auffassung nicht ganz zutreffend. O. L.

schönen Entdeckung schien plotzlich die Sache aufgeklärt ja es war damit noch ein anderer außerordentlich bedeutungsvoller Fortschritt erzielt, man war im Stande, aus der Fähigkeit der Bildung von Mischkrystallen auf gleiche Krystallform und weiterhin auf analoge chemische Zusammensetzung, somit auch in Bezug auf die Große unbekaunter Atomgewichte Schlüsse zu ziehen.

Es kam noch binzu, dass nach Beobachtungen von Dumas, Kopp 1839—1841; und Schröder 1840—1859 auch die Molekularvolumma sisomorphers Korper gleich sein sollten und auch in Bezug auf andere physikalische Eigenschaften eine gewisse Analogie bestehen sollte.

Allein bald zeigte sich, dass die neue Theorie des Isomorphismus keineswegs so ganz unanfechtbar sei. Ich erwähne hier nur, dass sehon Frankenheim [1860] eine ganze Menge von Beispielen von regelmäßigen Verwachsungen und regelmäßig orientirten Einlagerungen namhaft macht, die dem Gesetze, dass nur chemisch analog constituirte Körper Schicht- und Mischkrystalle bilden können, geradezu widersprechen.

Frankenheim's eigene Worte sind

Man hält diese Verbindungen isomorphen M. für molekular d. h die isomorphen Bestandtheile, etwa kälk und Magnesia, vertreten einander in ihren kohlensauren Verbindungen so, dass sieh in jedem Theilchen des krystalles in gleicher Weise, wie in jedem Theilehen einer gleichförmig gewordenen Salzlösung bei de Bestandtheile vorfinden.

*Allein dieser Ansicht steht, ganz abgeseben von dem Bedenken, welches aus der Lehre von den festen Proportionen hervorgeht, die Thatsache entgegen, dass die Verbindungen von isomorphen Körpern niemals homogen sind, sondern immer den Charakter eines Gemenges tragen dessen Bestandtheile nicht unmessbare Theilehen, sondern Körper von merklichem Umfange sind. Weit entfernt, in der Art der Mischung einer Auflösung oder auch nur einem Glase ähnlich zu sein, welches übrigens auch nur ein Aggregat sehr feiner Theile ist, verhalten sich, wie wir gleich seben werden, die aus isomorphen Körpern zusammengesetzten Krystalte ganz wie diejenigen, deren Bestandtheile nicht isomorph sind.

» Dieses ist sogar der Fall bei Krystallen des tesseralen Systems, die sich, was die Form betrifft, vollkommen ersetzen konnen. . . .

Ich habe die in diesem Abschnitte entwickelte Ansicht schon vor mehreren Jahren bekannt gemacht, als ich mit ihr noch allem stand. Seitdem sind einige Mineralogen ihr beigetreten. Indessen ist die alte Ansicht von der Vertretung isomorpher kurper noch überwiegend vorherrsehend und von einigen Analytikern sogar noch weiter ausgedehnt worden «

Ich selbst habe bei der Untersuchung der Krystallisation zahlreicher gemischter Lösungen 'ygl. Bd. I. Seite 127 dieses Ergebnis nur bestä-

tigen können und war ebenso wenig wie Frankenheim im Stande, irgend einen Unterschied zwisehen der der Bildung regelmäßiger Verwachsungen aus isomorphen und aus nicht isomorphen Korpern aufzufinden.

Bereits im Jahre 1881 * außerte ich mich deshalb ohne besondere Unterscheidung isomorpher und nicht isomorpher körper dahin, dass die Bildung von Mischkrystallen einzig durch die Größe der anziehenden Krafte bedingt sei, welche nicht nur auf gleichartige, sondern auch auf chemisch davon verschieden gebaute Moleküle einwirken können.

Befindet sich daher neben der krystallisirenden Substanz noch eine zweite in Lösung und zwar in solcher Menge, dass die Lösung derselben in Bezug auf die krystalle der ersten Substanz gesättigt ist, dann setzen sich diese fremden Moleküle zuweilen in regelmäßiger Stellung zwischen die der ersten und ziehen nun entweder solche ihrer Art an sich oder solche der ersten, je nach dem Gehalte der Lösung, und es entsteht ein eigenthümliches Krystallaggregat, welches zwar in seinem außeren Babitus einem regelmäßigen Krystall durchaus ähnlich seben kann, seinem inneren Bau nach dagegen aus zwei ganz fremdartigen Krystallen besteht.

Vollig gleichgültig ist allerdings die Natur der aufzunehmenden fremden Substanz nicht und die Fälle, in welchen Sättigung einer Lösung in Bezug auf Krystalle eines nicht isomorphen Körpers eintritt, sind immerbin als seltene Ausnahmefälle zu betrachten. Solche Ausnahmefälle existiren indess, und man hat mehrfach versucht, den Begriff des Isomorphismus zu erweitern, um diese Fälle chenfalls mit umfassen zu können. So sollten sogar nach Delafosse selbst Krystalle verschiedener Systeme eine Verwandtschaft (Plesiomorphismus) zeigen. Nach Klein ** würde es genügend sein, wenn die beiden Substanzen vorwiegend aus denselben Elementen beständen (Massenisomorphismus u. s. w. ***.

^{*,} Wiedem, Ann 13, 510

^{**} Zeitschr. f. kryst 9, 408 1884

^{***)} Naheres bezugheh des Isomerphismus siehe ferner Fughs. Schweige. Journ. 15, 382, 4815. Frankenheim System der krystalle Buff, kopp Zamminer, Lehrhuch der physikalischen und theoretischen Chemie, Schaftgotsch. Pogg. Ann. 48, 335. Nickles, Erdin. Journ. f. pr. Chemie 45, 374; Kopp. Pogg. Ann. 47, 433, 52, 243, 262, Ann. d. Chim. 86, 48. Schröder. Pogg. Ann. 50, 552. Bana, Sil Journ. 9, 4850 und 4854 Mariginac, Ann. d. Chim. 69, 5, 4862; Kopp. Ann. d. Chen. u. Pharm. 125, 374, 4863. Tschermack, Silzb. d. Wien. Ak. 4865; Zehme, Schulprogramm Hagen 4850. Laurent. Compt. rend. 27, 434; Scheerer, Pogg. Ann. 68, 319. Mosander. Pogg. Ann. 19, 4829. Hermann. Heteromeres Mineralsystem. Meskou 4850. Ram welsberg, Mineralshemie. 1860, 37, C. Hauer, Sitzb. d. Wien. Ak. 4866. Senarmont, Ann. d. Chim. 88, 4850; Graifich, Sitzb. d. Wien. Ak. 4856—1859, Pogg. Ann. 4860. Aus Schrauf.

Durch die in Bd. I. Seite 109 u. ff. beschriebenen Erscheinungen scheint erwiesen, dass mindestens schon morphotrope Verwandtschaft, ein von Groth eingeführter Begriff, ausreichend ist, um wenigstens in beschränktem Maße Bildung von Mischkrystallen zu ermöglichen.

Zu dem Begriff der Morphotropie wurde Groth geführt, indem er sieh die Frage vorlegte, wie bei complicirten Verbindungen sieh die Krystallform andere, wenn nur ein Atom oder eine Atomgruppe des Complexes durch ein anderes Atom bezw. ein Radikal ersetzt würde. Die Versuche ergeben, dass eine solche Ersetzung eines Theils einer Verbindung durch einen anderen mehr oder minder ähnlichen, d. h. die Herstellung eines Körpers, welcher eine mehr oder minder analoge chemische Zusammensetzung wie der ursprüngliche besitzt, keineswegs, wie Mitseherlich annahm, die Krystallform vollig ungeändert lässt, wenn auch allerdings bei anorganischen Verbindungen die Aenderungen nur unbedeutend sind. Bei organischen ist jedenfalls mit Sicherheit nachgewiesen, dass die Aenderung eine so tiefgebende sein kann, dass selbst das Krystallsystem sich ändert, nichtsdestoweniger aber eine gewisse Lebereinstimmung der Formen bestehen bleibt.

Wenn die Vorstellungen über die Constitution der Krystallmolekule, wie sie die Theorie der physikalischen Isomerie annimmt, richtig sind, so erscheint außer der eigentlichen chemischen Morphotropie, welche sich auf die Constitution der ehemischen Moleküle bezieht, noch eine andere, die physikalischen Moleküle betreffende möglich, welche ich* entsprechend dem Ausdruck physikalische Isomerie als physikalische Morphotropie bezeichne.

therunter ist zu verstehen die freilich durch das Experiment nicht nachweisbare Erscheinung, dass, wenn in einem physikalischen Molekül eines der dasselbe constituirenden chemischen Atome durch ein mehr oder minder ähnlich zusammengesetztes ersetzt wird, die Krystallform im Allgemeinen erhalten bleibt und nur geringe Aenderungen erleidet, die sich nach dem Verhältnis der morphotropischen Kraft des neu eintretenden Moleküls zu dem des ersetzten und dem Widerstande des ganzen übrigen Complexes bestimmen.

Mischkrystalle, welche durch solche physikalische Morphotropie bedingt sind, sind vielleicht diejenigen, welche erhalten werden aus den gemischten Lösungen von Sahniak mit Eisenchlorid, Eisenchlorür, Kobaltchlorür, Nickelchlorür, Manganchlorür, Kupferchlorid, Roseokobaltchlorid, Cadmiumchlorid. Die Achnlichkeit kann man sich dadurch bedingt denken, dass die physikalischen Moleküte des Doppelsalzes aus den

Lehrbuch der Krystatiographie. Wien, Braumutter, 1866, A. Knop, Anorganographie. 1876, pag. 468 u. ff

^{*} Zeatschr. f. phys. Chemie, 1, 18, 4887.

Molekülen des einfachen Salzes in der Weise entstehen, dass einzelne der das physikalische Molekül zusammensetzenden chemischen Moleküle durch solche des zweiten Salzes ersetzt werden.

Es bilden sich in diesen Fällen Mischkrystalle in sehr beschränktem Verhältnis und Schichtkrystalle.

Ferner gehören hierher vielleicht die Salze mit verschiedenem Krystallwassergehalt z. B. wasserreicheres und wasserarmeres Eisenchlorür und Kobaltchlorür. Man könnte nämlich die Moleküle wasserhaltiger Salze als Eismoleküle betrachten, in welchen einzelne Moleküle H_2O durch Moleküle des Salzes ersetzt sind. Beobachtet sind nur Schichtkrystalie.

Auch die physikalisch isomeren Modifikationen desselben Körpers, z. B. die Modifikationen des salpetersauren Ammoniaks oder rothes und gelbes Quecksilberjodid, labiles und stabiles Tripbenylmethan, Metadinitrobenzol, Resorcin dürften hierher zu rechnen sein. Physikalisch metamere Modifikationen kann man entstanden denken durch Ersetzung einiger chemischer Moleküle durch gleichartige aber anders orientirte; physikalisch polymere besitzen wenigstens insofern eine gewisse Aehnlichkeit, als nach der Theorie der physikalischen Isomerie ihre physikalischen Moleküle aus denselben chemischen Molekülen zusammengesetzt sind. Beobachtet sind nur Schichtkrystalle und orientirte Stellung bei der Umwandlung.

Es ware hiernach zu schließen, dass eine gelöste Substanz den Sattigungspunkt in Bezug auf Krystalle einer fremden Substanz um so eher erreichen kann, je naher ihre Moleküle der chemischen Zusummensetzung nach verwandt sind, dass indess auch völlige Verschiedenheit die Moglichkeit der Bildung von Misch- und Schichtkrystallen nicht ganz ausschließt. Somit stände das Verhalten chemisch ähnlich constituirter Körper, Misch- und Schichtkrystalle zu bilden, in gewisser Analogie damit, dass sich solche in der Regel auch in dem gleichen Losungsmittel lösen, wovon bekanntlich aber ebenfalls da und dort Ausnahmen zu finden sind. Bildung combinirter Krystalle lässt also nicht mit Zuverlassigkeit, sondern nur mit einiger Wahrseheinlichkeit auf analoge Constitution der Moleküle Schlüsse ziehen

Die Hypothese der physikalischen Morphotropie erinnert an die früher allgemein übliche Annahme dass die Moleküle fester Körper Polymere der emfachen chemischen Moleküle seien und zwar aus einer sehr großen Anzahl solcher bestehen müssten. Indem man dann annahm, dass einzelne der zahlreichen ersetzungsfähigen Atome in diesem großen Krystaltmolekül durch andere ersetzt wurden, wodurch eine entsprechend große indess endliche Anzahl von Mischungsverhältnissen bedingt ist, glaubte man die Theorie mit der Erfabrung, welche an-

scheinend unzählig viele Mischungsverhältnisse zuläßt, einigermaßen in Vebereinstimmung bringen zu konnen ohne, wie es hier geschehen ist, physikalische Inhomogenität, d. h. Verschiedenheit der einzelnen, den Krystall zusammensetzenden Moleküle annehmen zu müssen. Die physikalische Morphotropie dient im Gegensatz hierzu nicht zur Erklärung der willkürlichen Mischungsverhältnisse, sondern einzig zur Veranschaulichung des Verwandtschaftsgrades der Componenten von Mischkrystallen, sie hat also nicht nöthig anzunehmen, dass die Zahl der chemischen Moleküle im Complex sehr groß sei.

Man kann bierbei auch weiter die bereits oben erwähnte Thatsache beiziehen, dass das Molekularvolumen isomorpher körper nahezu gleich ist. Wenn nun in einem größeren Complex chemischer Moleküle nur eines derselben durch ein nahe gleich großes ersetzt wird, so wird das Volumen des ganzen Complexes nur ganz unbedeutend geändert, und so darf man wohl als sehr wahrscheinlich erachten, dass, wie Groth* annimmt, gleiche Größe der physikalischen Moleküle eine Bedingung des Zusammenkrystallisirens ist, so dass man umgekehrt aus dem Faktum, dass zwei Stoße Mischkrystalle bilden können, den Schluss ziehen kann, dass ihre Moleküle gleich groß sind. Groth's eigene Worte sind:

"Gleichgewicht eines solchen Aufbaues ist aber offenbar nur dann möglich, wenn die Größe der einzelnen Partikel, welche wir Krystallmoleküle nennen, im Wesentlichen gleich ist. Zweierlei Moleküle von sehr verschiedener Molekulargröße können wohl, jede Art für sich, zu einem Aufbau von übereinstimmender Struktur sich vereinigen, aber niemals können sie mit einander gemischt einen homogenen Krystall liefern. Hierin dürste wohl die emfache Erklarung für die Thatsache liegen, dass gewisse nicht chemisch analoge körper, welche sehr ähnlich Krystallstruktur besitzen, wie Natronsalpeter und Kalkspath, zwar im Stande sind, der eine auf den Krystallen des andern als regelmäßige Fortwachsung zu krystallisiren, niemals aber isomorphe Mischungen zu hefern.«

l) Schmelzen.

Schon Hooke (1667) war der Ansicht, dass das Schmelzen darauf beruhe, dass durch die Warmebewegung die Moleküle so von einander frei gemacht werden, dass sie sich leicht nach jeder Richtung bewegen. Daniel Bernoulli** (1738) erganzt dies noch weiter *Diese innere Bewegung bewirkt aber, dass die Moleküle einander nicht berühren, sondern gleichsam fliegen, wodurch es geschieht, dass sie ohne Reibung

^{*!} Ueber die Moiekularbeschaffenheit der krystalte. Festrede, gehalten in der kgl. bayr Akademie. Munchen 1888, pag. 8.

^{**} Hydrodynamica, Argentoroti 1788, 1, § 24, pag. 14.

durch den geringsten Stoß von ihrem Platze weichen, was keineswegs geschehen wurde, wenn diese Moleküle wie bei einem Haufen Sand in Berührung lägen. Je intensiver aber die Warme ist, desto heftiger ist auch die Bewegung der Moleküle. . . . «

Eine große Schwierigkeit, die sich allen derartigen Erklärungsversuchen der Verflüssigung entgegen stellte, ist die, dass in einigen Fällen, so insbesondere beim Schmelzen des Eises, nicht, wie man erwarten sollte, das Volumen größer, sondern gerade umgekehrt kleiner wird, dass also eine Verdichtung des Körpers eintritt.

Duvernoy" suchte diese auffällige Thatsache zu erklären durch die Wirksamkeit der Krystallisationskraft, welche die Moleküle nöthigt, im festen Zustande sich zu einem voluminosen starren Gerüst zusammen zu fügen, wahrend bei der Vertlüssigung sich die Verbindung zwischen den einzelnen Gerüsttheilen löst, das Ganze in sich zusammenstürzt und nun einen kleineren Baum einnimmt.

Wiener (1863) äußert sich darüber in folgender Weise:

Der Stoff zerfällt in Körperatome, welche sich gegenseitig anziehen, und in die Aetheratome, welche sich abstoßen. Die Körper- und Aetheratome stoßen sich ab. — Die Warme eines Körpers besteht in einem Schwingungszustande seiner Aetheratome und Körpermoleküle. — Mit der Zunahme der Schwingungsweite ist verbunden: a eine Zunahme der lebendigen Kraft in der Gleichgewichtslage; b eine Abnahme der Schwingungsdauer; e eine Ausdehnung des Körpers. — Die Femperaturen zweier Körper sind gleich, wenn die Schwingungsdauer der Atome in ihnen gleich sind. — Die auf einen Körper übertragene Warmemenge ist die Zunahme der lebendigen Kraft der schwingenden Atome und die Stellungsveränderung der Atome geleistete Arbeit.

*Wir kommen nun zu der Frage: worin besteht der Flüssigkeitszustand der Korper' Bei dem Schmelzen wird eine große
Warmemenge gebunden, latent gemacht; die Arbeitsgroße, welche sie
ausmacht, wird — ohne die Temperatur zu erhöhen — allein zur Ueberführung in den Flüssigkeitszustand verwendet. Diese Arbeit muss nun
entweder zur Ueberwindung von inneren Kräften bei einer Achderung
der Lagerung der Atome oder zur Vermehrung der lebendigen kraft
verbraucht und in einer dieser Formen im Korper angesammelt werden.
Der erste Fall kann aber nicht stattfinden. Denn eine durchgehende
Entfernung der Korpermoleküle von einander tritt häufig gar nicht ein;
viele Korper, wie z. B. Eis, vermindern vielmehr beim Schmelzen ihren
Raum. Eine Verbindung mehrerer Moleküle einer Gruppe oder ein Zerreißen solcher Gruppen kann aber auch nicht eintreten; das erstere
nicht, weil dabei Arbeit nicht verbraucht, sondern erzeugt würde, das

¹⁾ N. Jahrb. f. Min. 82, 781

zweite nicht, weil die vereinzelten Moleküle durch die Vereinzelung näher zusammenrücken und somit unverschiebbarer werden würden, während sie im flüssigen Korper verschiebbar sind. Es muss also die verbrauchte Arbeit zur Vermehrung der lebendigen Kraft der schwingenden Atome verwendet werden. Aber auch hiergegen scheint sieh die Erwägung zu erheben, dass eine Steigerung der lebendigen Kraft durch eine Verminderung der Schwingungsdauer hervorgebracht wird, und dass damit eine Erhöhung der Temperatur verbunden wäre, die aber bei dem Schmelzen nicht eintritt. «

Wiener denkt sich die Sache nun so «In den festen Körpern ist die Schwingungsrichtung der Moleküle mit denen der Aetheratome entgegengesetzt, in den flüssigen gleichgerichtet, die Schmelzungswärme wird zur Erhohung der lebendigen kraft verwendet, welche bei der Umkehrung der Schwingungsrichtung nothwendig ist, um die Schwingungsdauer und Temperatur ungeändert zu erhalten.»

Clausius (1857 außerte sich über das Schmelzen

» Wenn die Moleküle eines körpers ihre Lage zu einander ändern, so kann dieses entweder in dem Sinne geschehen, in welchem die den Molekülen innewohnenden Kräfte sie zu bewegen suchen, oder im entgegengesetzten Sinne. Im ersteren Falle wird den Molekülen während des Ueberganges aus der einen Lage in die andere von den Kräften eine gewisse Geschwindigkeit mitgetheilt, deren lebendige Kraft sich sogleich in Wärme verwandelt; im letzteren Falle ist es, sofern wir von fremden außergewöhnlichen Kräften für jetzt absehen, die Wärme, durch welche die Moleküle sich in Richtungen bewegen, die den inneren Kräften entgegengesetzt sind, und die Verzögerung, welche die Moleküle dabei durch die entgegenwirkenden Kräfte erleiden, kommt als Verminderung der Warmebewegung zum Vorschein.

*Beim Uebergang aus dem festen in den flüssigen Zustand entfernen sich die Moleküle zwar nicht aus den Sphären ihrer gegenseitigen Einwirkung, aber sie gehen der obigen Annahme nach aus einer bestimmten, den Molekularkräften angemessenen Lage in andere unregelmäßige Lagen über, wobei die kräfte, welche sie in jener Lage zu erhalten suchen, überwunden werden müssen.

Bei dieser Theorie ist also auf die Zusammenziehung des Eises beim Schmelzen keine Rücksicht genommen und sie bedarf, um wirklich anwendbar zu werden, noch weiterer Erganzung. In Bezug hierauf zeigen sich nun ähnliche Differenzen der verschiedenen Ansichten, wie hinsichtlich der Erklärung der Existenz verschiedener allotroper Modifikationen.

A. Naumann (1872) ist der Ansicht, dass die Flüssigkeitsmolekule Aggregate der einfachen chemischen Molekule sind, ühnlich wie diejenigen der festen Korper, und zwar nicht chemische Verbindungen, sondern physikalische, einfach durch die Cohasion bedingte. Wie man sich indess vorstellen soll, dass derartige Verbindungen beim Schmelzen, d. h. bei Ueberwindung der Cohasion erhalten bleiben sollen, und namentlich wie es möglich sein soll, dass die Agglomerate eine bestimmte Zusammensetzung behalten, wie aus dem im Allgemeinen geringen Einfluss von Temperaturerböhungen auf Flüssigkeiten hervorgeht, dürfte nicht für selbstverständlich gelten.

Naumann [1872] selbst außert sieh über das Schmelzen:

*Auch aus den Beobachtungen über spezifische Wärme lässt sich auf das Bestehen zusammengesetzterer Moleküle in dem festen Korperzustand schließen. Die zur Temperaturerhohung von starren und flüssigen Korpern nothige Wärmemenge schließt außer der für Erhöhung des Bewegungszustandes, d. b. für Vermehrung der lebendigen Kraft der Atome und Moleküle notbigen Wärme auch noch die zur Ueherwindung der gegenseitigen Anziehung der Korpertheile bei der gleichzeitig stattfindenden Ausdehnung aufzuwendende Warme ein. Wenn nun der in Anbetracht der größeren Dichte der festen Korper gerechtfertigten Erwartung einer großeren spezifischen Warme durch die Erfahrung nicht entsprochen wird, sondern die nämliche Substanz in tropfbarflüssiger Aggregatiorm eine hobere Warmecopacitat hat als in starrer, so bietet die Annahme, dass das als Ganzes sich bewegende feste Molektil aus einer größeren Zahl von Grundmolekülen besteht, als das in flüssiger Form mit einheitlicher Bewegung begabte Molektil, den einzigen Anhaltspunkt für eine Erklärung dieses Verhaltens. Der Umstand nämlich, dass Körper von gleicher Temperatur aber verschiedener Aggregatform bei ihrer Berührung diese Temperatur nicht andern, macht es höchst wahrscheinlich, dass die lebendige Kraft der Molekularbewegung in allen drei Aggregatzustanden bei derselben Temperatur für alle körper gleich groß und wie bei den Gasen der absoluten, von - 275° C. an gezählten, Temperatur proportional ist. Bildet nun dieselbe Menge eines Korpers in flussiger Form eine größere Zahl von Molekülen als in fester, so ist auch die für Erhöhung der lebendigen Kraft der Molekularbewegung aufzuwendende, der Anzahl der einbeitlich sich bewegenden Moleküle proportionale Warmemenge eine größere. Hiernach ließe sieh die größere spezifische Warme in flüssiger Form erklären durch die vorauszusetzende Anordnung derselben Grundmoleküle zu einer großeren Zahl von einfacheren Molektilen als im festen Zustand.

«Auch die Dulong-Petit'sche Regel, wonach die Wärmecapacitäten der durch die Atomgewichte gegebenen Mengen der Elemente, die sogenannten Atomwärmen, mit einigen Ausnahmen, gleich groß oder nahezu gleich groß sind, zusammen mit dem Neumann'schen Gesetz, wonach

jedes Element im freien Zustand und in Verbindungen im Wesentlichen dieselbe spezifische Warme oder Atomwarme besitzt, fänden dann ihre Erklärung gleichfalls in der Annahme, dass die Anzahl der ein festes Korpermolekül zusammensetzenden kleinstmöglichen Moleküle so groß ist, um die für Vermehrung der lebendigen Kraft der Molekularbewegung aufzuwendende Wärme sehr klein werden zu lassen gegenüber der für Vermehrung der lebendigen Kraft der Elementatome erforderten und für die meisten Grundstoffe gleichen Wärme, der weiterhin ein in Bezug auf die verschiedenen Elementatome ehenfalls gleicher oder nahezu gleicher Betrag der für innere Arbeit bei der Ausdehnung verbrauchten Wärme entsprechen müsste.

Hinsichtlich des Bestehens von geschmolzenen Molekulverbindungen in Aussiger Form für sich ohne Lösungsmittel, dem durchaus keine theoretischen Bedenken entgegenstehen, sei z. B hingewiesen auf die wohl von der Mehrzahl der Chemiker als molekulare betrachteten Verbindungen der Pikrinsaure mit kohlenwasserstoffen von welchen das beligelbe Pikrinsaure-Benzol C_6H_2 $\begin{cases} N(h_2)_3 \\ OH \end{cases}$ C_6H_6 zwischen 85° und 90° zu einer hellgelben Flüssigkeit schmilzt, das Pikrinsaure-Naphthalin C_6H_2 $\begin{cases} (NO_2)_3 \\ OH \end{cases}$ $C_{10}H_5$, bei 149° schmilzt, das gelbe Pikrinsaure-Monobromnaphthalin C_6H_2 $\begin{cases} (NO_2)_3 \\ OH \end{cases}$ $C_{10}H_5$ Br bei 133° schmilzt, ohne sich sichtlich zu verandern und beim Abkühlen wieder erstarrt, ferner auf das orangerothe Tetraathylammonumtribromid C_6H_5 C_6H_5 C_6H_5 C_6H_5 C_6H_6 auch siebenwerthigen Stickstoffs sich als Atomverbindung auffassen lässt.

«Was insbesondere die Constitution der in ihrem Krystallwasser gesehmolzen en Salze anlangt, so gewährt die Unfahigkeit des bei 100° geschmolzenen Krystallisirten Alauns, entwasserten Alaun aufzulösen †), einigen Aufschluss. Dieses Verhalten macht es sehr wahrschein-

^{*} J. Fritzsche, Jahresbericht für Chemie 4837, 436.

^{**} Wichelhaus, Ber. deutsch. chem. Ges. 1869, 305.

^{***,} P. Clamor Marquart, Journ. f. prakt. Chem. 1, 2 +32 1870.

[†] Fich habe die Untostichkeit des entwasserten Alauns in geschmolzenem krystallisirten Alaun dadurch erkannt, dass ich in Glosrohichen kleine Mengen entwasserten Alauns mit krystallisirtem Alaun einschmolz und in siedend heißes Wasserbrachte. Die Partikelchen von wasserfreiem Alaun blieben in dem geschmolzenen Alaun ungefost nach jedesmal ungefahr eine Stunde lang fürtgesetzten Beobachtungen, deren bedeutend langere Ausdehnung nicht thunlich ist, da der krystallwasserhaltige Alaun bei langem Erhitzen auf 100° in zugeschmolzenen Rohren unter Ausschöftung eines festen Korpers eine allmahliche Zersetzung erleidet, deren Beginn

lich, dass der bei 100° verfüssigte Afaun die als Ganzes geschmolzene Molekülverbindung $\frac{Al_2}{A_1}$) i 80_4 2 i H_20 darstellt. Wäre nämlich der geschmolzene Afaun eine Lösung von wasserfreiem Afaun in dem früheren Krystallwasser, so würde es jedenfalls als ein ganz eigentbümliches Zusammentreffen erscheinen, dass das Wasser nur gerade so viel entwässerten Afaun bei 100° aufzulösen vermöchte, mit wieviel es sich unter gewöhnlichen Umständen zu einer Verbindung nach festen Verhältnissen vereinigt. Oder wäre der geschmolzene Afaun eine Lösung einer wasserammeren Verbindung in dem abgegebenen Wasser, so ließe sich nicht einsehen, warum der zugesetzte entwässerte Afaun nicht auch unter der Einwirkung des Lösungsmittels in diese Verbindung übergeben und sich ebenfalls lösen sollte.

Es ist hierbei zu berücksichtigen, dass Naumann die krystaltwasserhaltigen Verbindungen nicht als chemische betrachtet, sondern ebenfalls nur als durch rein physikalische Kräfte bedingte Agglomerate von Salz- und Wassermolektilen.

Wenn nun auch die erwähnten Thatsachen allerdings eine gewisse Analogie zu den Schmelzerscheinungen zeigen, so scheint mir damit doch nicht erwiesen, dass dabei die Krystallmoleküle erhalten bleiben, selbst wenn man annimmt, was ja auch nicht wahrscheinlich ist, dass im Momente des Schmelzens zugleich auch eine Trennung der beiden Componenten stattfinde.

Pfaundler* erklärt sich das Erweichen mancher Körper vor dem Schmelzen Phosphor, Eis, Harz etc. dadurch, dass die Bewegungszustände der gleichartig gedachten Moleküle nicht ganz gleichartig sind, so dass sich einzelne früher aus dem Zusammenhang des festen Korpers lösen als andere. Seine eigenen Worte sind:

Die angenommene vollkommene Gleichheit der Bewegungszustände aller Molekule ist nicht vorhanden. Insbesondere bei amorphen Körpern müssen wir annehmen, dass die Lagen, Schwingungsrichtungen, Abstande u. s. w. der einzelnen Moleküle sehr ungeordnet und verschieden seien und dass infolge davon Anhaufungen von lebendiger Kraft auf einzelnen Molekülen auf Kosten solcher anderer Moleküle statttinden, dass, um es kürzer auszudrücken, die Temperatur der einzelnen Moleküle ungleich ist, und von Moment zu Moment wechselt. Nur die Gesammtsumme der lebendigen Kraft bleibt constant, so lange keine Wärme zuoder abgeführt wird.

sich durch eine Trubung kundgiebt, und da gerade bei Zusatz von geringen Mengen entwasserten Alauns die sonst nutunter erst nach mehestundigem Lichtzen beginnende Ausscheidung des festen korpers beschleunigt wurde.»

^{*} Wien, Ak. Ber. 78, H. 249, 1878.

*Lassen wir nun langsam Wärme zuströmen. Die Mitteltemperatur aller Moleküle steigt; endlich kommt ein Punkt, wo weiter zugeführte Wärme diejenigen Moleküle, welche momentan das Maximum lebendiger Kraft besitzen, in die Möglichkeit versetzt, ihre feste Gleichgewichtslage zu verlassen und als freie, flüssige Moleküle eine fortschreitende Bewegung anzunehmen. Unterbrechen wir jetzt die Wärmezufuhr, so haben wir unter vielen festen Molekülen einige flüssige. Es bleiben aber nicht dieselben Molekülindividuen immer im Besitze der fortschreitenden Bewegung. Durch die Zusammenstöße ist Veranlassung gegeben, dass sie ihren Ueberschuss auf andere übertragen, nur die mittlere Anzahl der fütssigen Moleküle wird constant bleiben.

Weitere Wärmezufuhr vermehrt nun die Anzahl der flüssigen Noleküle, verringert die der festen. Findet diese Zufuhr rasch statt, so
werden alle zuerst getroffenen Moleküle verflüssigt. Lässt man aber
dann dem ganzen System Zeit zum Ausgleich, so vertheilen sich nach
und nach wiederum die flüssigen Moleküle gleichförmig in der ganzen
Masse, vorausgesetzt, dass die Wärme nicht hinreichte, alle zu schmelzen.
Bei fortgesetzter Wärmezufuhr werden nun die flüssigen Moleküle die
häufigeren, die Gruppen fest verbundener Moleküle seltener, bis sie
endlich ganz versehwinden. . . .

-Wenn ein krystallisirter Körper so nahe an seinen Schmelzpunkt orwärmt ist, dass er bereits die untere Grenze jenes Temperaturintervalles überschritten hat, innerhalb welchem ein Theil seiner Moleküle flüssig ist, so erhält er durch die Beweglichkeit dieser flüssigen Moleküle und durch das gleichzeitige Festwerden derselbene wahrend andere schmelzen, die Eigenschaft, seine Gestalt allmählich andern zu konnen, unter langsamem Drucke sich zu biegen oder umzuformen, sowie auch mit anderen gleichen Stücken sich zu einem Ganzen vereinigen zu lassen.

Die Plasticität erklärt sich Pfaundler *) so.

Beim Biegen kommen die festen Moleküle des Körpers in eine gespannte labile Lage, die flüssigen bleiben frei beweglich. Beim allmahligen Austausche der festen durch flüssige und Wiederersetzung durch feste lagern sich diese in stabiler Weise, daher die Spannung allmahlich weiehen muss. Die Biegung wird dadurch eine bleibende. . . .

«Versucht man die Biegung zu rasch, so ist der fortgesetzte Austausch der festen Moleküle durch solche ungezwungenere Lage nicht im Stande, rasch geoug zu folgen: der körper bricht, oder schnellt elastisch zurück, wenn der Druck aufhört. Damit wäre nun auch erklärt, warum dauernde Spannung die Kraft elastischer Federn schwächt. . . .

^{*} Siele auch Trotter Proc. Cambridge Plul. Soc. 5, 276, 1883.

Wenn ein wasserhaltiger Krystall die untere Grenze der Dissociationstemperatur, bei welcher er beginnt, sein Wasser frei zu geben, überschritten hat und in Folge dessen neben seinen festen Molekülen eine gewisse Zahl im ausgeschiedenen Wasser gelöster Moleküle enthalt, so erhält er durch die Beweglichkeit dieser letzteren und durch das gleichzeitige Wiederkrystallisiren derselben, während andere feste Moleküle gelöst werden, die Eigenschaft, seine Gestalt allmählich ändern zu konnen, unter langsamem Drucke sich zu biegen oder umzuformen, sowie auch mit anderen gleichen Krystallen sich zu einem Ganzen vereinigen zu lassen.

Befindet sich der Krystall in seiner eigenen gesättigten Lösung, so ist an seiner Oberfläche bei jeder Temperatur das nämliche Wechselspiel zwischen den festen Molekülen des Krystalls und den flüssigen der Losung ermöglicht und ist daselbst also eine Veränderung der Gestalt, ein Wachsen begünstigter Flächen auf Kosten weniger haltbarer auch unterhalb der Dissociationsgrenze nicht ausgeschlossen.

» Diese oberflächliche Rekrystaffisation ist demnach auch bei nicht wasserhaltigen Krystaffen möglich.«

Stehen nun die Versuche der Erklärung des Schmelzprozesses von Naumann und Pfaundler in Analogie zur Erklärung der allotropen Umwandlung durch Modifikation des Bravais'schen oder Sohneke'schen Punktsystems, so schließt sich eine zweite Erklärungsart an die Lehre von der Isomerie an, sei es der chemischen oder physikalischen.

Als einen Lebergang in einen chemisch isomeren Korper wird die Verflüssigung von Roorda Smit (1876) aufgefaßt, welcher sich darüber in folgenden Worten außert:

*Die Thatsache, dass beim Uebergang aus dem flüssigen in den festen Zustand Wärme frei wird und dass entsprechend Wärme gebunden wird beim umgekehrten Prozess, kann als Beweis für die Annahme aufgefasst werden, dass Achnliches (vgl. Seite 399) auch hier der hall ist. Wenn nun das flüssige Molekül ausgedrückt wurde durch m/M_2 , so muss das krystallinische Molekül bezeichnet werden durch $x/m/M_2$, das ist ein Vielfaches des flüssigen Moleküls.«

Einen Versuch, die Schmelz- und Erstarrungserscheinungen auf Grundlage der Vorstellungen der Theorie der physikalischen Isomerie zu erklären, d. h. unter der Annahme, die Moleküle des festen und flüssigen Körpers seien chemische Verbindungen verschieden großer Mengen einfacher chemischer Moleküle und zwar uicht von der Ordnung der atomistischen Verbindungen, sondern derjenigen der Krystallwasserverbindungen und Doj pelsalze, habe seh selbst im Jahre 1876 ausgeführt. Nachstehend lasse ich die betreffenden Erörterungen wörtlich solgen:

a Umwandlung fester Modifikationen in flüssige.

»Ist die aus einer festen Molekülverbindung sich bildende neue Modifikation nicht ebenfalls fest, sondern flüssig, so fällt der bindernde oder begünstigende Einfluss der Krystallisationskraft weg"). Es wird die Umwandlung bei einem ganz bestimmten Temperaturpunkte eintreten mussen, d. h. die Temperatur des Schmelzens, wie ja der Uebergang aus einer festen in eine flüssige Modifikation genannt wird, muss eine von zufälligen äußeren Einfittssen durchaus unabhängige sein; nur der Druck, welcher auf dem Ganzen lastet, insofern er die Trennung der alten oder die Bildung der neuen Moleküle beeinflusst, wird im Stande sein, merkbare Aenderungen dieses Schmelzpunkts bervorzubringen, positive oder negative, je nachdem die Substanz beim Uebergang in den festen Zustand sich contrahirt oder ausdehnt. Ferner wird, weil das Wesen des Vorgangs in einer Zersetzung besteht, derselbe von Wärmeabsorption begleitet sein müssen. Beides ist in der That bei allen den zahlreichen hierher gehörigen Fällen beobachtet worden, daher gilt stets der Schmelzpunkt einer Substanz als eine für dieselbe ganz churakteristische Constante. Genau betrachtet wird indess in diesen Fällen die Umwandlung keine vollständige sein, denn im Allgemeinen wird sich ein Theil der festen Moleküle in der entstandenen Flüssigkeit lösen, so dass wir eine Mischung fester und flüssiger Moleküle erhalten, deren Mengenverhältnis, wie in den analogen Fällen von Dissociation, wesentlich durch die Temperatur bedingt sein wird.

*Ist die Dichte des festen Körpers großer als die des flüssigen, so wird sich in Folge der allmählichen Zersetzung der in ihr noch enthaltenen festen Moleküle die geschmolzene Masse beim Erwärmen über den Schmelzpunkt im Anfange unverhaltnismaßig rasch ausdehnen, dann indess langsam und regelmäßiger. Ist indess die Dichte der festen Modifikation, wie bei Wasser, geringer, so wird unter denselben Umständen anfänglich nur eine sehr geringe Ausdehnung eintreten oder gar eine negative, d. b. eine Contraktion, auf welche ein Dichtigkeitsmaximum folgt, und bierauf erst eine anfänglich beschleunigte, dann normale Ausdehnung, wie es durch die Erfahrung bestätigt wird.

*In den besprochenen Fällen entsprach der feste Körper immer der niederen Temperatur; . . . es konnte auch vorkommen, dass derselbe der höheren Temperatur entsprechen würde. Dies findet in der That statt bei Selen und Phosphor; denn balt man das gewöhnliche amorphe Selen längere Zeit auf einer böheren Temperatur, bei welcher es zähllüssig ist, so wandelt es sich altmählich um in die krystallinische graue Modifikation. Aehnlich entsteht bekanntlich aus gewöhnlichem gelbem Phos-

^{*} Vergl. Bd. 1 pag. 76 u. Bd. II pag. 445 und die betr. Stelle in meiner Abh. über physikalische Bomeine, Zeitschr. f. krystatlographie. 1, 494, 4877.

phor der rothe. In derartigen Fällen tritt noch ein Zweites hinzu, was die Umwandlung hemmt, die Arbeit, welche nothig ist, trotz der Abkühlung die Cohasion zu verringern, während bei den früheren Fallen dieselbe vermehrt wurde, was natürlich gerade umgekehrt die Umwandlung begünstigt. Diesem Umstande ist es wohl zuzuschreiben, dass bei Selen und Phosphor eine Rückumwandlung der unlöslichen Modifikationen nicht mehr eintritt und es erklärt sich weiter, dass die durch das Licht oder durch chemische Mittel gespaltenen Moleküle sich zu diesen starren Modifikationen vereinigen.»

b Umwandlung flüssiger Modifikationen in feste.

Tritt beim Erwärmen Dissociation der in Losung enthaltenen Molekule des festen Körpers ein, so wird umgekehrt bei der Abküblung Rückbildung derselben stattfinden müssen. Wo sich im ersten Felle die Flüssigkeit anfänglich rasch ausdehnte, wird sie sich nun gegen den Schmelzpunkt hin rasch zusammenziehen, wo dagegen Contraktion eintrat, wird bier umgekehrt in der Nahe des Erstarrungspunkts ein Dichtigkeitsmaximum und darauf Ausdehnung eintreten. Dass, ähnlich wie die vorige Erscheinung von Warmeabsorption, diese von Warmeentbindung begleitet sein muss, ist ohne Weiteres ersichtlich und wird auch durch die Erfahrung bestätigt.

»In einer anderen Arbeit soll gezeigt werden, dass sich ein Körper aus seiner Lösung während einer gegebenen Zeit und bei gleicher Zäbigkeit der Flussigkeit in um so vollkommenerer krystalliner Form ausscheidet, je besser er in derselben löslich ist. Wir durfen daher heim Erstarren einer Flüssigkeit, welche die betrachtete normale Ausdehnung zeigt, erwarten, dass der feste Körper in krystallinischer Form auftrete, was gleichfalls durch die Erfahrung bestätigt wird. Es wird weiter aus jener Arbeit hervergeben, dass die Entstehung von Wachsthumsskeletten bedingt ist durch den um wachsende Krystalle sich bildenden, relativ substanzarmen Hof. Ein solcher muss sich offenbar auch bei den hier in Betracht kommenden Fällen bilden, da die Ersetzung der durch den Krystall entzogenen Moleküle nicht momentan stattfindet, sondern, wie in allen ähnlichen Fällen von Wiedervereinigung dissociirter Bestandtheile, eine gewisse Zeit beansprucht. Der Hof wird sich deshalb um so besser ausbilden, je rascher das Wachsthum erfolgt; deshalb werden wir um so zartere Krystallskelette erhalten, je schneller die Masse erstarrt, wie dies in der That stattfindet.

Betrachten wir nun naher den Temperaturpunkt, bei welchem die Erstarrung stattfindet. Ist die Flüssigkeit in Berührung mit einem Krystall der festen Modifikation, so wird bei fortgesetzter Abkühlung ein Punkt kommen, wo die Attraktion der Molekule durch den Krystall diejenige durch die Molekule der Flüssigkeit überwiegt, der Punkt der Sattigung, nach dessen Ueberschreiten sich natürlich die Moleküle der Beibe nach an den festen Krystall anlegen werden. Ist aber kein solcher Krystall in Berührung mit der geschmolzenen Masse, dann wird ein ganz ähnlicher Fall eintreten, wie wir ihn bei festen Modifikationen kennen lernten; es wird moglich sein, die Substanz mehr oder minder weit unter diesen Temperaturpunkt abzukühlen, bei welchem sie sich umwandeln wurde, wenn sie mit einem krystall in Berührung ware. Acobere Einflusse, namentlich Erschütterungen, können aber hier wie dort einzelne Moleküle zum Zusammengehen zu einem Krystall veranlassen, worauf dann sofort die Vergrößerung dieses Krystalls, d. h. die Umwandlung der Masse erfolgt. Aus diesem Grunde wird der Erstarrungspunkt nicht wie der Schmelzpunkt ein fester Temperaturpunkt sein, sondern innerhalb mehr oder minder weiter Grenzen schwanken. Ist. wie bei Wasser, die feste Modifikation weniger dieht, so wird sich die Zunahme der Menge der festen Molektile innerhalb der Flüssigkeit natttrlich auch im überschmolzenen Zustand offenbaren müssen durch fortgesetzte Ausdehnung der Flüssigkeit bei weiterer Abkühlung. Ist die Viskosität der Flüssigkeit betrachtlich, so lässt sich der Fall denken, dass die Moleküle durch die Zähigkeit der Masse an der Aneinanderreihung zum Krystall gehindert werden, d. h. die Umwandlung allmablich soweit fortschreitet, dass schließlich nahezu die ganze Masse in ein Aggregat von Molekülen der festen Modifikation umgewandelt ist, d. h. in eine amorphe Masse. Da, anter auf diese Weise, die Stoffe nur amorphe Struktur annehmen, wenn sie aus Flüssigkeiten niedergeschlagen werden, in welchen sie physikalisch) uplostich sind, oder aus zähflüssigen Lösungen, deren Viskositat durch Entziehen des Lösungsmittels immerweiter steigt, so sieht man deutlich, dass Amorphie ein labiler Zustand ist, hervorgebracht durch die Hemmung der Krystallisationskraft, sei es durch Viskosität oder Schwerldslichkeit. Amorphie ist also keine besondere allotrope oder sonstige, auf verschiedener Constitution der Molekttle beruhende Modifikation, sondern ein besonderer Zustand einer solchen, verknupft durch die aus sehr kleinen Individuen zusammengesetzten Krystallaggregate mit dem andern Extrem derselben, dem krystallinen Zustand. Es ist aber damit natürlich keineswegs gesagt, dass, wenn bei einem Korper eine amorphe und eine krystalline Medifikation existirt. diese immer identisch seien; es kann sehr wohl die der amorphen entsprechende unter den bestehenden Umstanden unfahig sein zu krystallisiren, während die andere von dieser verschiedene Modifikation so bedeutende Krystallisationskraft besitzt, dass sie nicht amorph zu erhalten ist. Durch diese Bemerkungen dürfte sich das zuweilen auffallend verschiedene Verhalten amorpher und krystalliner Zustände derselben Substanz, z. B. von glasiger und porzellanartiger arseniger Saure, von denen

erstere wahrscheinlich der rhombischen Modifikation entsprieht, ungezwungen erklären lassen.

Besitzt eine Substanz das Vermögen, in der besprochenen Weise allmählich amorph zu erstarren, dann geht natürlich die Ausdehnungscurve rasch aber continuation herunter, bis nahezu zur Dichte des krystallisirten Körpers. Dass wirklich die Viskosität es ist, welche die Krystallisation verbindert, muss daraus geschlossen werden, dass die Krystalle in solchen Fällen mit großter Regelmäßigkeit als Sphärokrystalle, d h. vielfach verzweigt und gekrümmt, erscheinen; dass aber dies durch den Einfluss der Viskosität auf die richtende Wirkung der Krystallisationskraft veranlasst wird, soll in der erwähnten späteren Arbeit gezeigt werden. Durch Erwärmen wird die Viskosität verringert, es müsste also die Krystallisation erleichtert werden, in der That beobachtet man. wenn man ein Praparat von amorphem Schwefel oder Chlorzink unter dem Mikroskop wahrend der Entglasung erwarmt, eine leichtere Krystallisation bis zur Ausbildung ganz regelmäßiger Krystalle. In andern Fallen aber z. B. Isohydrobenzoinbiacetat geht vorher die Umwandlung ruekwarts, die Krystalle beginnen sieb wieder aufzulösen, d. h. zu sehmelzen. Bei der Abkühlung wird umgekehrt das Wachsthum immer mehr und mehr gestört, die Krystalle krümmen und verzweigen sich zu sphärolithischen Aggregaten und horen zuletzt ganz auf sich zu vergrößern.

z Betrachten wir noch zum Schlusse diejenigen Fälle, bei welchen die Flüssigkeit der niedrigeren Temperatur entspricht. Ist die feste Modifikation in derselben löslich, so wird bei Erhähung der Temperatur die Flüssigkeit sich allmahlich contrahiren bis zur Ausscheidung der festen Modifikation und sich außerdem immer dunkler farben, wenn letztere eine dunkle Farbe besitzt. Natürlich wird in dies im falle die Ausscheidung krystallinisch erfolgen: ist indess die feste Modifikation unloslich, so kann sie nur in amorphen Flocken ausfallen ohne vorausgehende Contraktion und dunklere Farbung der Lösung. In beiden Fallen ist außerdem eine Ueberhitzung der Flüssigkeit sehr leicht moglich, da entgegen der ausdehnenden Kraft der Wacme die Cohlision der Substanz vergroßert werden muss. Ein Beispiel für den ersteren Fall bietet das Selen, für den zweiten der Phosphor.»

Der hier dargelegten Auffassung zufolge wäre ein amorpher Körper im Allgemeinen ein Gemisch von fester und flüssiger Modifikation, von welchen letztere nur durch die Coliăsion verhindert wäre, sich ebenfalls in feste umzuwandeln, was ich, wie nachfolgende Stelle zeigt, in Analogie zu der Bildung von Niederschlagsmembranen und Gallerten bringen zu können glaubte:

»Verfolgen wir endlich noch die Consequenz die sich ergibt, für

den extremsten Fall, nämlich für eine Steigerung der Schwerlöslichkeit zur Unteslichkeit und der Viskosität zur Starrheit, so ist klar, dass sich hier die Substanz im amorphen (besser strukturlosen Zustand ausscheiden muss, indem sich ihre Molektile einfach ohne jede Ordnung aneinanderlegen. In der That gelingt es auf diese zwei Arten und nur auf diese, einen Korper im amorphen Zustande zu erhalten, d. h. entweder. indem man die Substanz chemisch niederschlagt durch Reagentien, in welchen dieselbe unlöslich ist, wobei der Niederschlag die Form eines beide Reagentien trennenden Häutebens annimmt z. B. Schwefelmetalle durch Schwefelammonium gefällt, oder indem man die zählüssige Losung geschmolzene Masse rosch immer weiter concentrirt abkühlt bis zur Starrheit 'z. B. Schwefelglobuliten, amorpher Schwefel. Da im letzteren Falle das Hemmnis der Krystollisation hauptsächlich in der Unbeweglichkeit der Moleküle besteht, so lässt sich erwarten, dass die Krystallisation berbeizuführen sei durch künstliche Bewegung der Masse, und in der That erscheinen, wenigstens bei nicht allzugroßer Starrheit. fast immer beim Drücken oder Ritzen Krystalle, die sich langsam vergrößern und meist zu Sphärokrystellen ausbilden. Auch im Laufe langerer Zeit mag allmahlich spontan eine derartige Entglasung eintreten. da wohl der Zufall einmal mehrere Molektile derart nahe bringen muss. dass sie sich zu einem Krystall vereinigen, wofür die Erfahrung ebenfalls Reispiele bietet (Krystallisation des amorphen Schwefels «

Später habe ich diese Vorstellungen wieder aufgegeben, da schon aus rein chemischen Gründen ein Uebergang der flüssigen im die feste Modifikation unmöglich werden kann. Im Allgemeinen wird zwar immer das Bestreben vorhanden sein, bei sinkender Temperatur den festen Kerper zu bilden, weil die Bildung desselben der großeren Warmeentwicklung entspricht. Indess, so wie das Bertholet'sche Princip der großten Arbeit der großten Warmeentwicklung für solche chemische Prozesse. bei denen die sich trennenden Körper verschiedene Natur besitzen. nicht völlig zutrifft und muthmäßlich nur beim absoluten Nullpunkte zutreffen wurde, vorausgesetzt, dass dann die kleinsten Theilchen der Korper überhaupt noch die nüthige Beweglichkeit hätten, sich anders zu gruppiren - so auch im Falle der Umbildung einer flüssigen Moditikation in eine feste. Aehnlich wie eine Mischung von Wasserstoff und Sauerstoff sich nicht ohne weiteres in Knallgas verwandelt - nach der Molekulartheorie deshalb, weil hierzu nöthig ist die Molekule von Wasserstoff sowohl, wie auch von Sauerstoff in thre Atome zu zerlegen, was bei gewohnlicher Temperatur eine größere Kraft erfordert als sie durch die molekularen Stöße erzeugt werden kann - so wird auch die Bildung des festen Körpers, namentlich wenn die Temperatur bereits sehr tief unter die eigentliche Erstarrungstemperatur gesunken ist, sich nur sehr schwer vollziehen, da die nöthige Auflösung der Molektite der flüssigen Modifikation in ihre Bestandtheile um so schwieriger wird, je mehr sich die Temperatur dem absoluten Vullpunkte nahert. Wennschon die Molektile der Flüssigkeit einen weniger stabilen Complex von chemischen Molektilen darstellen als die der festen Modifikation, so sind sie an und für sich betrachtet immerhin beide stabil und die mit sinkender Temperatur immer schwächer werdenden molekularen Stöße werden schließlich nicht mehr im Stande sein, genügende Erschütterungen der Molektile der füssigen Modifikation hervorzurusen, um ein Unbergehen dersetben aus ihrer stabilen Gleichgewichtslage in die andere stabile der Molektile der festen Modifikation zu veranlassen.

Frankenheim* außert sich über den amorphen Zustand. Die wesentliche Eigenschaft der starren körper ist die Abhängigkeit der Krystallisationskraft von der Richtung, die wesentliche Eigenschaft der flüssigen, die Unabhängigkeit derselben. In strengem Sinne genommen giebt es keine anderen amorphen Körper als die flüssigen und gasförmigen, alle starren Korper sind auch krystallinisch. Diese Anschauung von dem Charakter der Aggregatzustande bildet die Grundlage meiner ganzen Cohasionslehre, und obgleich vielfach angegriffen, erscheint sie mir noch jetzt in demselben Lichte.«

Hiernach waren also amorphe Körper nur als unregelmäßige Aggregate sehr kleiner Kryställchen oder von Krystallmolekülen anzuschen

Aehnlich äußert sich auch Kalischer". "Der krystallische oder krystatlinische ist der natürliche Zustand der meisten Metalle, der ihnen durch mechanische Einwirkung, den einen leicht, den andern sehwer, einigen vielleicht gar nicht genommen werden kann, und in den viele von ihnen unter Einfluss der Warme wieder übergeführt werden konnen.

Alle derartige Annahmen werden indess widerlegt durch die Thatsache, dass ein amorph erstarrter körper nicht die Fahigkeit besitzt, zu wachsen wie ein krystallinischer, zumal da das oft sehr rapide Wachsthum außerst feinstrahliger Sphärolithen beweist, dass sich außerst dieht neben einander liegende Flächen verschiedener Krystalle nicht im mindesten im Wachsthum gegenseitig storen.

Interessant wäre eine Untersuchung über das Wachsthum, das Schmelzen und die allotrope Umwandlung stark deformirter krystalle. So weit meine Erfahrungen reichen, zeigt sich auch hier kein merklicher Einfluß der gestörten inneren Struktur.

Dass Gemenge im Allgemeinen leichter schmelzen als ihre Componenten, kann man sich, wie Bd. I. Seite 739 gezeigt, erklaren durch gegenseitige Verdünnung der als Lösungen zu betrachtenden Schmelzflüsse.

^{*,} Pogg. Aon. 72, 177, 1847.

[•] Ber. d. d. chem. Ges. 15, 702, 1882

van t Hoff* und ebenso Planek** leiten aus den thermodynamischen Sätzen folgende Beziehung ab.

x Die Gefrierpunktserniedrigung dividirt durch 102 ist gleich dem Verhältnis der Anzahl Moleküle Salz zur Zahl der Wassermoleküle.

Tritt eine chemische Umsetzung des gelösten Salzes ein, so behölt das Gesetz seine Gültigkeit, falls man an Stelle von "Anzahl der Moleküle Salze setzt: Anzahl der Moleküle von Umsetzungsprodukten des Salzes. Man kann also leicht aus der Größe der Gefrierpunktserniedrigung Schlüsse ziehen, ob eine chemische Umsetzung des Salzes bei der Lösung stattgefunden hat oder nicht und welches etwa die Umsetzungsprodukte sein können. Dagegen ist bis jetzt nicht nachgewiesen, ob sich dieses Resultat auch aus der Molekulartheorie direkt ableiten lasst.

m) Elektrolyse.

Bezüglich der Theorie der Elektrolyse***; ist man auch heute nur wenig über die Hypothesen von Grothuss; hinausgekommen, dass sieh das chemische Molekül in einen positiven und negativen Theil spaltet, welche die Träger der Elektricitätsbewegung sind, während in Metallen die Elektricität sich längs den Korpermolekülen bewegt, ohne diese dauernd zu verändern.

In welcher Weise man sich nun die Elektricität durch die Moleküle fortbewegt zu denken hat, ist, wie auch bei der Unklarbeit unserer Vorstellungen über das Wesen der Elektricität überhaupt nicht anders zu erwarten, bis jetzt durchaus nicht in genügender Weise aufgeklärt.

Martin †† glaubte die beiden elektrischen Fluida als wirkliche, mit chemischen Kräften begabte [allerdings gewichtlose Materien auffassen zu können, welche Elektrolyse in der Weise hervorrufen, dass sie sich chemisch mit den Jonen verbinden und umgekehrt in einer galvanischen Batterie in Freiheit gesetzt werden. Unter sich sollten sich diese elektrischen Materien zu Licht- und Warmematerie verbinden konnen. Aber damit ist die Theorie sofort widerlegt, da wir heute wissen, dass Licht und Warme Formen von Energie, nicht, wie man Iruher annahm, feine Materien sind.

Faraday †††) Suffert sich in Nr. 517 und 518 seiner Experimentaluntersuchungen:

¹¹ kg: Svensk, vet ak, handl, 21, No. 17. Stockho'm 1886.

[&]quot; Wiedem, Ann 32, 197, 1887.

^{***} Eine Zusammenstellung der Resultate siehe F. Kohlrausch, Eiektrotechnische Zeitsebrüt 1867 29 Marz.

⁴ Gehlen's Journal 5, 1808.

⁽ tampt, rend 60, 777, 1863.

⁷⁴⁶ Pogg. Ann. 32, 411.

Blos nach den Thatsachen zu urtheilen, giebt es nicht den geringsten Grund, das Wesen, welches in dem, was wir in Metallen, geschmolzenen Körpern, feuchten Leitern oder selbst in Luft, in Flammen und verdünnten elastischen Mitteln einen elektrischen Strom nennen, vorbanden ist, als ein zusammengesetztes oder complicirtes zu betrachten. Es ist niemals in einfachere oder elementarere Wesen zerlegt worden, und lässt sich vielleicht am hesten betrachten als die Axe einer Kraft, die nach entgegengesetzten Richtungen genau gleich starke, aber entgegengesetzte Wirkungen ausfüht.

"Was die elektrochemische Zersetzung betrifft, so scheint mir, dass der Effekt bervorgebracht wird durch eine in Richtung des elektrischen Stromes ausgeübte innere Corpuscularaktion und dass sie berrührt von einer Kraft, die entweder der chemischen Affinität der vorhandenen Körper hinzutritt oder dieser Richtung verleiht. Der sich zersetzende Körper kann betrachtet werden als eine Masse wirkender Theilehen, von denen alle die, welche in dem Laufe des elektrischen Stromes liegen, zu der Endwirkung beitragen: und dadurch, dass die gewöhnliche chemische Affinität durch den Einfluss des elektrischen Stromes, parallel seinem Laufe in der einen Richtung verringert, geschwächt oder theilweise neutralisirt, und in der andern verstärkt und unterstützt wird, geschicht es, dass die verbundenen Theilehen eine Neigung haben, entgegengesetzte Wege einzuschlagen.«

Aufs lebhafteste bekämpft wurden Faraday's Ansichten, wie auch dessen bekannte elektrolytische Gesetze, von Berzelius, der sich selbst sehr eingehend mit den elektrolytischen Erscheinungen beschäftigt hatte, weil er sie als Fundament seiner so lange Zeit hindurch allgemein anerkannten chemischen Theorie gebrauchte.

In seinem Lehrbuch der Chemie [4843] pag. 99 außerte er sich bierüber in folgenden Worten

bydroelektrischen Stromes durch einen tropfförmig flüssigen, zusammengesetzten Korper nur in Folge der Wanderung seiner Bestandtheile gesehehen könne. Diese Annahme hat insolern einige scheinbare Wahrscheinlichkeit für sich, als es zu den seltenen Ausnahmen gebört, dass dieser Strom durch einen solchen flüssigen Körper geht, ohne allmahlich seine Bestandtheile zu treunen: aber solche Ausnahmen gieht es und sie heweisen, dass wenn auch die Trennung der Bestandtheile eine meistens eintreffende Wirkung des Durchganges des elektrischen Stromes ist, sie doch nicht die Bedingung dazu ausmacht. Es ist außerdem bekannt, dass der Strom der Friktionselektricität mit Leichtigkeit durch sie hindurchgeht ohne Zeichen von Zersetzung, während doch die Elektricität in beiden dieselbe ist, wiewohl die letzterwähnte nur einen äußerst

kleinen Zeitmoment dauert, in welchem die Vis inertiae der Materie nicht überwunden werden kann. Wäre der angenommene Umstandrichtig so würden sich diese flüssigen Korper wenigstens wie Nichtleiter für den momentanen Strom der Friktionselektricität verhalten.

Diese Naturforscher nehmen auch an. dass, wenn ein und derselbe hydroelektrische Strom nach einander durch mehrere einzelne zusammengesetzte llüssige Körper geht und sie zersetzt, die relative Auzahl von getrennten Atomen oder Mischungsgewichten bei allen gleich ist, aus welchen verschiedenen Grundstoffen sie auch zusammengesetzt sein mögen; so dass nach dieser Annahme derselbe elektrische Strom, welcher ein Atom Silber von einem Atom Sauerstoff scheidet, auch ein Atom Kalium von einem Atom Sauerstoff treunt, während die erstere Verbindung eine der losesten, die letztere eine der festesten ist, die wir kennen. Als faktischen Beweis dafür führt Faraday an, dass ein und derselbe hydroelektrische Strom, der zuerst durch Wasser und hernach durch geschmolzenes Chlorblei gegangen ist, aus beiden an der negativen Seite gleiche Mischungsgewichte Blei und Wasserstoff abgeschieden habe-Die Vereinigungskraft zwischen Blei und Chlor und zwischen Sauerstoff und Wasserstoff sind der Größe nach nicht bedeutend von einander verschieden; außerdem sind die Versuche mit zu kleinen Quantitäten angestellt, um aus den gefundenen Quantitäten ein Resultat ziehen zu konnen, welches sich allgemein auf alle Verbindungen anwenden ließe, sie mögen auf großer oder kleiner Vereinigungskraft beruhen. Es ist durchaus zu früh, auch nur vermuthungsweise die Zulässigkeit dieses Resultates für ein allgemein geltendes Naturgesetz anzunehmen. Gleichwohl hat man schon angefangen, dies zu thun, und hat es das Gesetz der fixen elektrolytischen Aktionen genannt. Es zeigt sich sogleich, dass dieses Gesetz auf dem angenommenen Satze beruht, dass ein flüssiger Körper den elektrischen Strom nicht anders als durch Trennung der Bestandtheile leiten könne; aber wenn dies, wie wir sahen, nicht als eine Naturnothwendigkeit angenommen werden kann, und wenn geschmolzene Korper in dem Maße ihres großeren Leitungsvermögens und dem ungleichen Grade von Vereinigungskraft, die ihre Bestandtheile zusammenhalt, einem größeren oder kleineren Theile des elektrischen Stromes den Durchgang gestatten, ohne dass dieser Theil Zersetzung bewirkt, so findet keine Vergleichung statt zwischen der Quantität dessen, was in ungleichen Korpern getrennt wird, und der Größe des Stromes. Das Gesetz der fixen elektrolytischen Aktionen erfordert außerdem eine Menge von Annahmen, welche die Wahrscheinlichkeit gegen sich haben. wie z. B. dass keine anderen Verbindungen als die der ersten Ordnung von dem elektrischen Strome getrennt werden können, und dass, wenn die Versuche zeigen, dass auch andere zerlegt werden, dies sekundar

ist in Folge des Vereinigungsstrebens des Wasserstoffs an der negativen, und des Sauerstoffs an der positiven Seite indem diese hier, so wie sie aus dem Wasser frei werden, neue Verbindungen eingehen; — Schlüsse, die nur einer kleinen Anwendung von Logik bedürfen, um verworfen zu werden.

Die weiteren Forschungen haben nun freilich nicht Berzelius, sondern Faraday Recht gegeben; ein sehr sebones Zeugnis der Scharfsinnigkeit seiner Untersuchungen und des Werthes seiner Resultate.

Clausius*) macht darauf aufmerksam, dass die Elektrolyse nicht in einer Zerreißung der Moleküle durch die elektrischen Krafte bestehen kann, da sie sonst erst eintreten würde, wenn die elektromotorische Kraft eine bestimmte endliche Größe erreicht hat, während doch Ströme in Elektrolyten, wenn man absieht von Polarisationserscheinungen an den Elektroden, also z. B. in der Flüssigkeit in sich zurücklaufende Ströme, schon durch die kleinsten Potentialdifferenzen hervorgerufen werden können. Er nimmt deshalb an, dass die Spaltung der Moleküle unabhängig vom Ströme eintritt und nur die Richtung der Bewegung durch die elektrischen Krafte geändert wird.

Zu einer ähnlichen Anschauung war bereits früher Williamson** durch seine Untersuchungen über Aetherbildung gelangt. «Wir werden auf diese Weise zu der Annahme geführt, dass in einem Aggregat von Molekülen jeder Verbindung ein fortwährender Austausch zwischen den in ihr enthaltenen Elomenten vor sich geht. Angenommen z. B., ein tieläß mit Salzsaure würde durch eine große Zahl von Molekülen von der Zusammensetzung Cill ausgefällt, so würde uns die Betrachtung, zu der wir gelangt sind, zu der Annahme führen, dass jedes Atom Wasserstoff nicht in ruhiger Gegeneinanderlagerung neben dem Atom Chlor bleibe, mit dem es zuerst verbunden war, sondern dass ein fortwährender Wechsel des Platzes mit andern Wasserstoffatomen stattfindet.«

Nach Ansicht von Clausius sind zur Erklärung der Elektrolyse so weitgehende Annahmen unnothig. Es genügt, wenn bei den Zusammenstoßen der Gesammtmoleküle hin und wieder und vielleicht verhaltnismäßig selten ein Austausch der Theilmoleküle stattfindet

*Em freies Theilmolekül wird dann beim Durchgang eines Stromes nicht mehr ganz den unregelmäßig wechselnden Richtungen, nach welchen es durch die Warmebewegungen getrieben wird, folgen, sondern es wird die Richtung seiner Bewegung im Sinne der wirksamen Kraft ändern, so dass unter den Richtungen der freien positiven Theilmoleküle, obwohl sie noch sehr unregelmäßig sind, doch eine gewisse Rich-

^{*} Pogg. Ann. 101, 335, 1857

^{**} Ann. d. Chem u Pharm, 77, 37 4851

tung vorherrscht, und ebenso die negativen Theilmoleküle sich vorherrschend nach der entgegengesetzten Richtung bewegen. Außerdem werden bei der Einwirkung zweier Gesammtmoleküle auf einander solche Zerlegungen, bei welchen die Theilmoleküle in ihren Bewegungen zugleich der elektrischen Kraft folgen können, erleichtert werden und daher häufiger stattinden, als ohne die Kraft, indem auch in Fällen, wo die Lage der Moleküle noch nicht günstig genug ist, dass die Zerlegung von selbst eintreten könnte, die Mitwirkung der elektrischen Kraft ihr Eintreten veranlassen kann. Umgekehrt solche Zerlegungen, bei denen die Theilmoleküle sich der elektrischen Kraft entgegen bewegen müssten, werden durch diese Kraft ersehwert und dadurch seltener gemacht werden.

Betrachtet man im Innern dieser Flüssigkeit, während die elektrische Kraft wirkt, ein kleines auf der Richtung der Kraft senkrechtes Flächenstitck, so gehen durch dieses während der Zeiteinheit mehr positive Theilmoleküle in positiver als in negativer Richtung hindurch, und mehr negative Theilmolekule in negativer ols in positiver Richtung Da nun für jede Art von Theilmolekülen zwei in entgegengesetzter Richtung stattfindende Durchgänge sich gegenseitig in ihrer Wirkung aufheben, und nur der für die eine Richtung bleibende Ueberschuss von Durchgangen in Betracht kommt, so kann man das Vorige auch einfacher so ausdrücken: es geht eine gewisse Anzahl positiver Theilmoleküle in positiver und eine Anzahl negativer Theilmoleküle in negativer Richtung durch das Flächenstück. Die Große dieser beiden Zahlen braucht nicht gleich zu sein, weil sie außer von der treibenden Kraft, welche für beide gleich ist, auch noch von dem Grade der Beweglichkeit abhängt, welcher bei verschiedenartigen Theilmolekülen aus mehreren Gründen verschieden sein kann.

Diese entgegengesetzte Bewegung der beiden Arten von Theilmolekülen bildet den galvanischen Strom innerhalb der Flüssigkeit. Um die Starke des Stromes zu bestimmen, ist es nicht nöthig, die Anzahl der in positiver Richtung durch das Flächenstück gehenden positiven Theilmoleküle und die Anzahl der in negativer Richtung hindurchgehenden negativen Theilmoleküle einzeln zu kennen, sondern es genügt, wenn man die Summe beider Zahlen kennt. Mag man namlich von der Vorstellung ausgehen, dass es zwei Elektricitäten gebe und dass ein negativ elektrisches Theilmolekül mit einer gowissen Quantität freier negativer Elektricität begaht sei, oder von der Vorstellung, dass es nur eine Elektricität gebe, und dass ein negativ elektrisches Theilmolekül weniger Elektricität besitze, als für den neutralen Zustand nöthig ist, in beiden Fallen muss man annehmen, dass es zur Vermehrung eines galvanischen Stromes gleichviel beiträgt, ob ein positiv elektrisches Theil-

molekül sich nach der Richtung des Stromes, oder ob ein ebenso stark negativ elektrisches Theilmolekül sich nach der entgegengesetzten Richtung bewegt.«

Hittorf bemerkt über die Ansiehten von Clausius:

» Wie sehr ich auch mit dem Grundgedanken der von Clausius aufgestellten Theorie der Elektrolyse, welcher derjenige von Gay-Lussac und Williamson ist, einverstanden war, gegen die unnatürliche scholastische Maschinerie der herrschenden Theorie zweier besonderer elektrischen Fluida, durch welche er den Vorgang der Elektrolyse im Einzelnen zu Stande kommen lässt, musste ich mich erklären.

*Die Elektrolyte besitzen nur eine elektrolytische Leitung; der schwächste Strom, welcher sie durchfließt, zeigt sich überall, wo die chemischen Erkennungsmittel ausreichen, dem Faraday'schen elektrolytischen Gesetze folgsam. Ein Leitungsvermogen, wie es den Metallen von der herrschenden Theorie zuertheilt wird und dessen Clausius bedarf, um jene Fluida auf die Oberfläche des Elektrolyten zu bringen und sie von dort ihre actio in distans auf die Jonen, welche wieder in gleichgroße Atmosphären jener Fluida gehüllt sein müssen, ausüben zu lassen, ist nicht nachweisbar.

Vermag ich nicht zwei elektrische Fluida als Trager der Erscheinungen anzunchmen, so kann ich noch weniger einem derselben oder dem Acther der Optik diese Rolle zuerkennen. An der Deutung der elektrolytischen Thatsachen, welche materielle Trager haben. müssen alle solche Erkhärungen unnatürlich werden und scheitern. . . .

*Ware die Atmosphäre unserer Erde stets mit Wasserdämpfen gesättigt, so würde die Entwickelung der elektrischen Wissenschaft einen anderen Gang genommen haben. Vor den Erscheinungen der sogenannten statischen Elektricität wäre man auf die Thatsachen der Elektrolyse aufmerksam geworden. Man würde nämlich beachtet haben, wie der Wasserstoff das Kupfer, Silber etc., welche ein Zinkstückchen beim Eintauchen in die bezüglichen Salzlusungen reducirt, an der Oberfläche eines an sich indifferenten Metalles, wenn dieses irgendwo das Zink berührt, erscheinen, und wäre so dem elektrischen Strome zuerst begegnet. Niemand würde es dann eingefallen sein, bei der Formulirung der elektrolytischen Erscheinungen neben den chemischen Stoffen noch zwei Fluida als Träger aufzustellen. Den Thatsachen der sogenannten statischen Elektricität ware keine andere Deutung geworden, als diejenige, welche Faraday zuerst in der elften Reihe seiner Experimental-Untersuchungen niedergelegt hat.

Eine vollkommene Theorie der Elektrolyse muss also von der Zukunft erhofft werden. Immerhin kann man sich sehon jetzt mit Hülfe der Molekulartheorie wenigstens von einzelnen Vorgängen eine anschauliche Vorstellung bilden. So wird insbesondere die so wesentliche und früher so oft missverstandene Thatsache der Ueberführung der Jonen sehr gut durch das Schema Fig. 518 illustrirt. Die oberste Reihe zeigt die unzersetzten, aus je einem weißen und schwarzen Theilmolekülbestehenden Moleküle des Elektrolyten, die darauffolgenden Reihen die

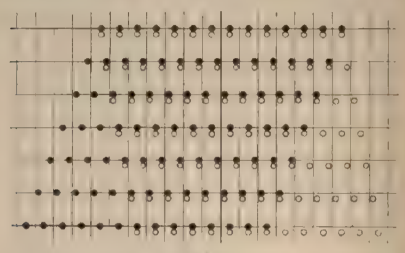


Fig. 548.

sich ergebenden Zustände, wenn die Theilmoleküle mit ungleichen Geschwindigkeiten nach entgegengesetzten Richtungen wandern, wobei dann schließlich auf der einen Seite mehr freie Theilmoleküle sind, als auf der andern.

Da der Austausch der Jonen während des Wanderns derselben als eine chemische Reaktion zu betrachten ist, so glaubt Arrhenius* (1884), dass die Geschwindigkeit des Wanderns, also auch die Schnelligkeit der Elektricitätsübertragung, d. h. die elektrische Leitungsfähigkeit in Beziehung stehe zur Reaktionsgeschwindigkeit der Theilmoleküle. Letztere lässt sich allerdings nur in wenigen Fällen bestimmen; soweit die Versuche reichen, scheint indess thatsachlich eine derartige Beziehung zu existiren**.

Insofern wird die elektrische Leitungsfähigkeit ein wesentliches Hülfsmittel zur Bestimmung der Affinitaten, welche man früher irrthümlicherweise nach der Größe der zur Elektrolyse nothigen elektromotorischen Kraft beurtheilen zu können glaubte.

So außert sich Berzelius auf Seite 94 seines Lehrbuchs, nachdem

^{*} Bijling till k. Svensk. Vet. Ak. Handl. S. No. 13 u. 14.

^{**} Siehe Ostwald, Verwandischaftslehre, pag 821 u. ff.

er als Beispiel das Verhalten der wassrigen Lösung von schwefelsaurem Kali während des Durchganges des Stromes beschrieben und die Zersetzung des Wassers in Wasserstoff und Sauerstoff, des Salzes in Schwefelsäure und Kaliumoxyd angegeben:

Enthält dagegen die Flüssigkeit ein Salz aufgelöst, dessen einer oder beide Bestandtheite sich leichter zersetzen lassen als Wasser, und ist die Lösung nicht zu verdünnt, so bleibt das Wasser unverändert und es wird der leichter zersetzbare Korper in seine Bestandtheile zerlegt. Enthalt die Flüssigkeit ein losliches Salz von Blejoxyd oder Kupferoxyd, z. B. essigsaures Bleioxyd oder schwefelsaures Kupferoxyd, so wird sowohl das Salz als das Metalloxyd zersetzt, das Metall des letzteren geht allein zu N und setzt sich darauf ab, während die Saure und der Sauerstoff zu P gehen, von denen die erstere in der Flüssigkeit aufgelöst und um P angesammelt bleibt, der letztere aber in Gasform weggeht. Alle aufgelosten Verbindungen der ersten Ordnung, die aus Sauerstoff und einem anderen Grundstoff bestehen, werden in der Art zersetzt, dass der Sauerstoff auf dem positiven und der andere auf dem negativen Leiter frei wird. So lange die Vereinigungskraft zwischen dem Wasserstoff und Sauerstoff großer ist, als zwischen den Bestandtheilen des im Wasser aufgelösten Körpers, so wird dieser allein zersetzt, wenn nicht der elektrische Strom sehr stark und die Quantität des Aufgelosten gering ist; gewöhnlich wird vorzugsweise der Körper zersetzt, dessen Bestandtheile unter sich die sehwächste Vereinigungskraft haben. Enthalt daher das Wasser Korper aufgelöst, zwischen deren Bestandtheilen die Vereinigungskraft großer ist, als zwischen Wasserstoff und Sauerstoff, so wird nur das Wasser zersetzt. Im Uebrigen ist zu bemerken, dass auch bier gilt, was oben bereits über die Modifikation der Veremigungskraft durch die Masse gesagt wurde; so dass, wenn ein Körper mit Bestandtheilen von sehr großer Vereinigungskraft in überwiegender Menge vorhanden ist, auch dieser zugleich mit dem Wasser zersetzt wird, und es giebt keine chemische Verbindung, deren Vereinigungskraft der Kraft des elektrischen Stromes, die Bestaudtheile zu trennen, widersteht, wenn die Umstände dazu angemessen sind. . . .

Der Sauerstoff geht stets und ohne Ausnahme an den positiven Pol, Kalium stets und ohne Ausnahme an den negativen. Andere Grundstoffe sind nicht so bestimmt an einen gewissen Pol gebunden, sondern sie gehen, wenn sie sich in Verbindung mit einem anderen Grundstoff belinden, der großere Neigung als sie hat zum positiven Pole zu gehen, an den negativen, wenn sie auch in anderen Fällen und in Verbindung mit einem weniger positiven Grundstoff selbst zu dem positiven gehen oder umgekehrt. Die Seite, nach welcher sie gehen, hängt also ganzlich von dem Grundstoff ab, mit dem sie verbunden sind: wird z. B.

Stickstoff aus seiner Verbindung mit Sauerstoff in der Salpetersaure geschieden, so geht er zur negativen Seite und der Sauerstoff zu der positiven, wird der Stickstoff aber aus seiner Verbindung mit Wasserstoff dem Ammoniak abgeschieden, so geht er zu der positiven Seite und der Wasserstoff zu der negativen. Treunt man in der concentrirten Schwefelsaure den Schwefel vom Sauerstoff, so geht der Schwefel zu der negativen Seite; wird er aber aus einer concentrirten Lösung von Schwefelkalium abgeschieden, so geht er zu der positiven.

Bemerkenswerth ist, dass zusammengesetzte körper organischen Ursprungs, die in einer großen Zahl von Atomen drei oder vier einfache Grundstoffe mit einander verbunden enthalten, in Lösungen von Wasser besser der Zersetzung durch den elektrischen Strom widerstehen, als unorganische Verbindungen, so dass das Wasser allein zersetzt wird. Dies kann jedoch darauf beruhen, dass sie ihm noch nicht unter solchen geeigneten Umständen ausgesetzt worden sind, unter denen ein leichter zersetzbarer Körper, wie z. B. Wasser, nicht in zu großem Ueberschuss gegenwärtig, oder unter denen der elektrische Strom stark genug war.

»Man giebt auch an, dass zusammengesetzte Körper unorganischer Art um so schwerer durch den elektrischen Strom zersetzbar seien, je höher die Ordnung ist, zu der sie gehören. Dies ist jedoch noch nicht so hinreichend untersucht, dass sich etwas mit völliger Gewissheit darüber sagen ließe.«

Hittorf (dessen Abhandlung ich diese Citate entlehne bemerkt bierzu.

«Diese Citate charakterisiren besser, als meine Worte vermocht hatten, die Lage der elektrochemischen Forschung zur Zeit, als ich meine Arheiten begann.

Berzelius war, indem er sowohl das elektrolytische Gesetz, wie die übrigen Resultate Faraday's verwarf, ganz consequent; denn beide steben in vollem Widerspruche mit der Auffassung, welche am Eude des verigen Jahrhunderts über das Wesen der chemischen Verbindung durch die Erfolge des Newtonschen Gesetzes in der Astronomie und durch den Einfluss von Laplace auf Lavoisier und Berthollet sich gebildet hatte, und welche von dem schwedischen Forscher ohne prinzipielle Aenderung seinem elektrochemischen System zu Grunde gelegt war. Ich lasse wieder Letztern selbst seine Grundanschauung aussprechen*).

as Je größer die Polarität bei einem Körper ist, um so mehr pradominirt in demselben Verhältnis die eine Polkraft, um so größer ist auch

[&]quot;, Lehrbuch. 1, pag. 406.

sein Vereinigungsstreben zu andern Körpern, besonders solchen, welche die entgegengesetzte Polarität vorherrschond haben. Der stärkste elektropositive Körper, das Kalium, vereinigt sich mit dem stärksten elektronegativen Körper, dem Sauerstoff, mit einer größeren Kraft, als wodurch irgend eine andere Verbindung zusammengehalten wird, und diese Vereinigungskraft wird direkt von keiner andern Kraft als der des elektrischen Stromes überwunden. Indirekt und durch Zusammenwirken mehrerer underer Kräfte kann sie jedoch auf andere Weise überwältigt und Kalium und Sauerstoff von einander getrennt werden, wie ich beim Kalium zeigen will.

Bunsen, welcher das elektrolytische Gesetz Faraday's als richtig betrachtete, aber daneben den chemischen Standpankt von Berzelius festhielt, gerieth dadurch bei der Deutung seiner elektrochemischen Erfahrungen in vollen Widerspruch mit Ersterem.

o,Den wichtigsten Einfluss auf die chemischen Wirkungen', schreibt er an Poggendorff', "übt die Dichtigkeit des Stromes aus, d. h. die Stromstärke dividirt durch die Polfläche, an der die Elektrolyse erfolgt. Mit dieser Dichtigkeit wächst die Kraft des Stromes, Verwandtschaften zu überwinden. Leitet man z. B. einen Strom von gleichbleibender Stärke durch eine Lösung von Chromoblorid in Wasser, so hängt es von dem Querschnitt der reducirenden Polplatte ab, ob man Wasserstoff. Chromoxyd, Chromoxydul oder metallisches Chrom erhält. Ein nicht minder erhebliches Moment bildet die relative Masse der Gemengtheite des vom Strome durchflossenen Elektrolyten. Vermehrt man z. B. allmäblich bei stets gleichbleibender Stromstärke und Poloberfläche den Chromokolorürgehalt der Lösung, so erreicht mon bald einen Punkt, wo die Chromoxydulausscheidung von einer Reduktion des Metalles begleitet und endlich von dieser ganz verdrängt wird."

Entgegen allen diesen älteren Ansichten bewerkt nun Hittorf

Als das wichtigste Ergebnis meiner mühevollen und zeitraubenden Analysen betrachte ich den Nachweis, dass die so räthschafte potentielle Energie in der Natur bei den unverbundenen chemischen Stoffen nicht in der Arbeit von Anziehungskräften bestehen kann, wenn sie auch in Arbeitseinheiten gemessen werden muss. Für die Entwicklung ist es unumgänglich nothig, die Grenzen unseres sichern Wissens überall bestimmt zu bezeichnen. Das offene Bekenntnis, dass wir das Wesen des chemischen Prozesses nicht verstehen, dass wir mit den gegenwärtigen Hülfsmitteln nur die Massen der Bestandtheile in der Verbindung unverändert erkennen und über die Eigenschaften, welche sie behalten haben, nichts Bestimmtes anzugeben vermögen, ist dem Fortschritt für-

¹⁾ Pogg. Ann. 91, pag. 649.

derlicher, wie die Behauptung, dass jeder Vorgang in der Natur dem Wesen nach ein Anziehungsphänomen im Sinne Newton's sei. Heute, wo Mathematiker, wie W. Thomson, Helmholtz, Maxwell, das Verdienst Faraday's, welcher diesen Satz bekämpft und das Jahrhundert daran erinnert hat, dass schon Leibnitz denselben als scholastisch bezeichnete, offen anerkennen, darf meine vor 20 Jahren bezüglich des chemischen Prozesses aus den elektrolytischen Thatsachen gezogene Folgerung bei den Physikern und Chemikern keinen Anstoß mehr erregen.

n) Gasförnige Körper.

Eine Ansicht über die Molekularconstitution gasförmiger Körper, welche mit unseren heutigen Anschauungen im Wesentlichen übereinstimmt, hat bereits Hooke (1678)* gedußert.

Die Luft ist ein Korper, der aus Theilchen besteht, die so klein sind, dass sie fast gleich den Theilehen des heterogenen flüssigen Mediums sind, welches die Erde umgiebt. Sie ist nur auf der einen Seite begrenzt, nümlich gegen die Erde hin, und unbegrenzt ausgedehnt nach oben. Dass sie in dieser Richtung nicht weglliegt, hindert nur ihre eigne Schwere . . . Da sie aus außerordentlich kleinen Theilchen besteht, so ist ihre Bewegung um sie mit den übrigen irdischen Körpern ins Gleichgewicht zu bringen) sehr schnell und ihre Schwingungsraume sind im Vergleich mit den Schwingungsraumen anderer irdischer Korper sehr groß. Ich nehme an, daß sie in der Luft in unmittelbarer Nahe der Erde in ihrem natürlichen Zustand 8000 mal größer sind, als in Stahl, und mehr als 1000 mal großer, als in gewöhnlichem Wasser, und dem entsprechend nehme ich an, dass die Bewegung derselben 8000 mal schneller sein muss, als in dem ersteren, und mehr als 1000 mal schneller, als in der letzteren. Wenn daher eine Quantität Lust in einem sesten Korper eingeschlossen ist, und dieser ist so eingerichtet, dass man die Luft in einen kleineren Raum zusammendriteken kann, so bleibt die Bewegung wenn sich die Warme nicht andert unverandert dieselbe. Infolge dessen nehmen die Schwingungen und die Zusammenstöße in umgekehrtem Verhaltnis zu, d. h wenn die Luft auf die Halfte des Raumes zusammengedrückt wird, so verdoppelt sich die Anzahl der Schwingungen und Zusammenstöße. Wird die Luft auf den vierten Theil des Raumes zusammengedrückt, so vervierfacht sich die Anzahl der Schwingungen und Zusammenstoße, u. s. w.

«Ist dagegen das Gefaß so eingerichtet, dass die in demselben enthaltene Luft auf einen größeren Baum ausgedehnt werden kann, so wird

^{*} Lectures de Potentia Restitutiva, or of Spring. Ich entachme das Citat aus Tatt, Eigenschaften der Materie, p. 276.

die Länge der Schwingungen in demselben Verbältnis vergrößert und die Anzahl der Schwingungen und Zusammenstöße im umgekehrten Verhältnis vermindert, d. h. wenn sich die Luft auf das Doppelte ihrer früheren Dimensionen vergrößert, so werden die Schwingungen doppelt so lang und die Anzahl der Schwingungen und Zusammenstöße halb so groß. Folglich wird auch ihr Streben nach außen um die Hälfte schwächer.

Noch weiter wurden diese Gedanken ausgestihrt von Daniel Bernoulli*):

»Man denke sich . . . ein eylindrisches, vertikal stehendes Gefaß mit einem beweglichen Deckel darauf, auf welchem ein Gewicht ruht; das Gefaß enthalte sehr kleine Moleküle, welche sich mit der größten Geschwindigkeit nach allen Richtungen bewegen: auf diese Weise bilden die Moleküle, indem sie gegen den Deckel stoßen und letzteren durch ibre beständig wiederholten Stöße tragen, ein elastisches Fluidum, welches sich ausdehnt, wenn das Gewicht entfernt oder verringert wird, welches bei Vermehrung des Gewichtes verdichtet wird, und welches gegen den horizontalen Boden des Gefäßes nicht anders gravitirt, als wenn es keine elastische Kraft bätte; mögen nämlich die Molektile ruhen oder sich bewegen, so verändern sie nicht die Schwere, so dass der Boden sowohl das Gewicht als auch die Elasticität des Fluidums trägt. Ein solches Fluidum also, welches mit den hauptsachlichsten Eigenschaften der elastischen Flüssigkeiten übereinstimmt, wollen wir der Luft substituiren, und auf diese Weise einige Eigenschaften, welche bereits au der Luft entdeckt sind, erklaren, und andere noch nicht genug untersuchte erläutern

"Wird das Gewicht des Deckels vermehrt und das Gas comprimirt.

so erleidet der Deckel von Seiten des Fluidums auf zweifache Weise einen Widerstand, einmal weil die Zahl der Moleküle im Verhältnisse zu dem Raume, in welchem sie eingeschlossen sind, jetzt eine größere ist und zweitens weil jedes Molekül jetzt öfters den Stoß wiederholt, der Stoß muss namlich um so häufiger erfolgen, je näher einander die Moleküle gebracht sind.

Die Elasticität der Luft wird indessen nicht nur durch die Condensation vermehrt, sondern auch durch vermehrte Wärme; und da es feststeht, dass die Wärme überall vermehrt wird, wenn die innere Bewegung der Moleküle wächst so folgt, dass die Vergroßerung der Elasticität der Luft bei constantem Volumen eine hestigere Bewegung in den Molekülen der Lust beweist, was mit unserer Hypothese voll-

^{*)} Hydrodynamica, Straßburg 1738, seet, decim. § † p 200. Weiteres über die Geschichte der kinetischen Gastheurie siehe Rühlimann, Mechanische Warmetheorie, 1, pag. †2 u ff. woraus auch obige Citate

Lessen there untimed es ist namisch ausenscheinlich dess ein um so greiberes tempelt erhederlich ist um die Luft im tivlinder in ihrer Laze in erhelten je großer die beschwindigken ist mit welcher die lultemiehale sich bewegen ja es ist nicht schwer in begreifen, dass das tempelt nich wie das Quadrat jeder beschwindigken verhalten wird, die durch die Vergrößerung der tieschwindigken simohl die Zahl als auch die Interentat der stolle gleichnighte wachst, beide aber für sich dem tempelite proportional sind :

Chausius this bewerkt ober den hassustand

Im gastormicen Zustande sind die Moleküle durch die Bewegung ganz aus den Spharen über gegenseitzen Anziehung berausgekommen und fliegen nun nach den gewohnlichen Bewegungsgesetzen
geradling fort. Wenn zwei solche Moleküle in über Bewegung zusammenstoben so fliegen sie im Allgemeinen mit derseiben Heftigkeit wieder
aussemander mit der sie zusammengeflogen sind, was um so leichter
gewihehen kann als ein Molekül von einem einzelnen andern Moleküle
mit viel geringerer Kraft angezogen wird, als von der ganzen Monge
von Molekülen, welche es im flüssigen oder festen Zustand in seiner
Nahe hat.

Kronig* nimmt an dass die Gasmoleküle sich in gerader Linie mit constanter Geschwindigkeit fortbewegen, bis sie gegen audere Gasmoleküle oder gegen eine für sie undurchdringliche Wand stoßen. Diese Ansicht theile ich vollkommen, und glaube ebenfalls, dass durch diese Bewegung die Expansivkraft des Gases entsteht. Dagegen halte ich diese Bewegung nicht für die einzig vorhandene

Zunachst liegt es nahe, neben der fortschreitenden Bewegung auch eine rotirende Bewegung der Molektile anzunehmen, da bei jedem Stoße zweier Korper gegen einander wenn er nicht zufallig central und gerade ist, anßer der fortschreitenden Bewegung auch eine rotirende entsteht.

Ferner glaube ich, dass innerhalb der einzelnen in fortschreitender Bewegung begriffenen Massen auch eine Vihration stattlindet. Solche Vihrationen sind in verschiedener Weise denkbar. Selbst wenn man sich auf die Betrachtung der Massenatome allein beschränkt und diese als absolut starr ansieht, so bleibt es doch noch möglich, dass ein Molekul, welches aus mehreren Atomen besteht, nicht ehenfalls eine absolut starre Masse hildet, sondern dass in ihm die einzelnen Atome innerhalb gewisser Grenzen beweglich sind, und daher gegen einander schwingen können.

· Zudem will ich noch bemerken, dass dadurch, dass man den Massenatomen selbst eine Bewegung zuschreibt, nicht ausgeschlossen ist,

^{*} Kronig Grundzuge einer Theorie der trase, Pogg Ann. 99, 315, 1856.

dass jedes Massenatom noch mit einer Quantität eines feineren Stoffes begabt, und dieser, ohne sich von dem Atome zu trennen, doch in seiner Nahe beweglich sein könne....a

Clausius weist dann nach, daß die kinetische Energie der fortschreitenden Bewegung zu gering ist, um allein die ganze in dem Gase vorhandene Warme darzustellen, so dass man schon aus diesem Grunde innere Bewegungen der Moleküle annehmen muß, ferner dass das Verhältnis der fortschreitenden und inneren Bewegung ein constantes sein muss. Erst wenn alle Bewegungen, welche überhaupt entstehen können, ein gewisses, von der Beschaffenheit der Moleküle abhängiges Verhältnis zu einander haben, werden sie sich gegenseitig nicht weiter vermehren oder vermindern.

W. Thomson % bemerkt über die Resultate der kinetischen Gastheorie:

»Joule, Clausius und Maxwell und ohne Zweifel Daniel Bernoulli selbst, und ich glaube, Jeder, der bisher etwas ausführlicher geschrieben und gearbeitet hat über die kinetische Theorie der Gase, hat
die gegenseitige Wirkung der Moleküle beim Zusammenstoß als eine abstoßende angenommen. Konnte sie nicht nach Allem eine anziehende
sein?** Dieser Gedanke hat mich nie wieder verlassen, seitdem ich
zuerst Davy's »Abstoßende Bewegung: vor etwa 35 Jahren gelesen.»

Nach weiteren Erorterungen über diese Hypothese fihrt W. Thom-

Demnach muss man einsehen, dass, wenn sie eine anziehende ist, die Theilehen so klein sein müssen, dass sie sehwerlich sich jemals treffen isie müssten unendlich klein sein, um sich niemals zu treffen, dass sie sich in Wirklichkeit so selten treffen in Vergleich zu der Anzahl von Malen, wo ihr Lauf durch die Anziehung um große Winkel gedreht wird, dass der Einfluss dieser rein anziehenden Collisionen vorherrschend ist über den der verhaltnismaßig sehr seltenen Stoße durch wirkliche Berührung. So lässt nach Allem der Zug der Gedanken, welche durch Davy's sabstoßende Bewegung« angeregt worden, uns nicht loskommen von der Vorstellung wirklicher Abstoßung, er leistet nicht mehr als er uns aussprechen lässt, er ist von keiner Consequenz, und auch dies ist nicht einmal mit Sicherheit zu sagen, weil, wenn Stoße überhaupt vorhanden sind, die Natur der Kraft während des Aufstoßens und

^{*} Vortrag, gehalten hei der mathematisch-physikalischen Sektion der British Association zu Montreal 1884, Naturforscher 17, 379.

^{**} Boltzmann Lyn Rep. 21, t, Wien, Ber. 66, H. 275) hat chenfalls versucht, die Einshodal der Molekule, welche er als einfache Massenpunkte annumit, durch anziehende Krafte zu ersetzen. Achnlich schon früher von der Wauls. Vergl auch Seite 372 oben.

die Wirkungen der gegenseitigen Stoße, obwohl sie selten sind, in keiner Weise umgangen werden können bei dem Versuche, eine Vorstellung von der kinetischen Theorie der Gase zu entwerfen.

aUnd in der That, wenn wir nicht damit zufrieden sind, uns die Atome eines Gases als mathematische Punkte vorzustellen, die mit Tragheit begabt sind und, nach Boscovich, begabt mit Kräften gegenseitiger positiver und negativer Anziehung, welche nach einer bestimmten Funktion des Abstandes schwankt, können wir nicht die Frage der Stoße und Schwingungen und Drehungen der Moleküle, welche aus den Stoßen der Moleküle resultiren, umgehen, und wir müssen besonders jedes Molekül für einen kleinen, elastischen Körper halten oder für eine Form von Bewegung in einer continuirlichen, alles durchdringenden Flüssigkeit.

»Ich wenigstens sehe nicht ein, wie wir jemals dauernd stille stellen konnen irgendwo entfernt von dieser letzten Aussicht: aber es ware ein sehr angenehmer, temporarer Ruheplatz auf dem Wege zu derselben, wenn wir ein mechanisches Modell eines Gases anfertigen könnten aus kleinen Stückehen runder, vollkommen fester elastischer Materie, welche herumfliegen durch den vom Gase eingenommenen Raum, und die mit einander collidiren und gegen die Seiten des sie umschließenden Gefälles. Dies ist in der That alles, was wir von der kinetischen Theorie der Gase bis jetzt haben, und sie hat für uns in den Händen von Clausius und Maxwell die großen Dinge gethan, welche unseren ersten Fortschritt bilden zu einer Molekulartheorie der Materie. . . .

Aber leider besteht unser mechanisches Modell aus einem Haufen kleiner elastischer, fester Korper, die untereinander umhertliegen. Obwohl jedes Theilchen absolut vollkommene Elasticität besitzt, muss das Resultat ziemlich dasselbe sein, als wenn sie nur unvollkommen elastisch Die mittlere Wickung der immer wiederholten gegenseitigen Collisionen muss sein, allmählich alle Translationsenergie umzuwandeln in eine Energie von immer schrilleren Vibrationen des Moleküls. Es scheint sieher, dass jede Collision etwas mehr Energie haben muss bei den Schwingungen von sehr fein getheilten Knotentheilchen, als Energie vorhanden war in solchen Schwingungen vor dem Zusammenstoße. Je kleiner diese Knotenabtheilung ist, desto geringer muss die Tendenz sein. einen Theil der Schwingungsenergie aufzugeben in Gestalt von Translationsenergie im Verlauf einer Collision, und ich glaube, es ist streng zu beweisen, dass die ganze Translationsenergie schließlich umgewandelt werden muss in Schwingungsenergie von immer hoheren Knotenabtheilungen, wenn jedes Molekul ein continuirlicher elastischer fester Körper ist, e

Die weiteren Consequenzen der kinetischen Gastheorie, welche trotz der, wie aus Vorstehendem ersichtlich, sehr unsicheren Basis meistens sogar quantitativ mit der Erfahrung in bester Vebereinstimmung stehen und sogar dazu führten, die Geschwindigkeit, Weglänge und Größe der Moleküle zu bestimmen, sollen hier nicht weiter erortert werden, es sei diesbezüglich auf die größeren Lehrbücher der Physik und insbesondere auf das schöne Buch von O. E. Meyer*) verwiesen.

Besonders erwähnt mag nur werden, dass sich auf Grund dieser Vorstellungen in einfachster Weise einerseits die Diffusion der Gase — die physikalische Verbindung derselben — x. B. von Wasserstoff und Sauerstoff zu Knallgas und andererseits die chemische Verbindung z. B. die Vereinigung der genannten Gase zu Wasserdampf erklaren lässt.

Schon Dalton zeigte, wie sich die Gesetze der chemischen Verbindungsgewichte in einfachster Weise durch eine gesetzmäßige Zusammenlagerung der Atome bei Bildung einer chemischen Verbindung erklaren lassen.

Die Entdeckung Gay-Lussac's (1808 über die einfachen Volumverhältnisse bei Verbindung gasformiger Körper führte zu dem bekannten Satze von Avogadro 1811, dass der von Molekülen verschiedener Gase bei gleicher Temperatur und gleichem Druck beanspruchte Raum (durchschnittlich gleich groß ist, welcher sich, wie Clausius bewies, ebenfalts einfach aus der Theorie der Gase ableiten lässt.

Eine Schwierigkeit, welche sich anfanglich der Anwendung dieses Gesetzes entgegenstellte, waren die anomalen Dampfdichten**) mancher Stoffe, die indess durch die Entdeckungen Deville's und seiner Nachfolger in befriedigender Weise auf Dissociationserscheinungen zurückgeführt wurden.

Hierdurch wurde es möglich, das Avogadro'sche Gesetz als Fundamentalgesetz der ganzen Chemie aufzustellen, wodurch dann mittelbar alle jene ungeahnten gewaltigen Fortschritte angeregt wurden, welche durch Einführung der auf dieses Gesetz gegründeten Strukturtheorie bedingt wurden.

* O. E. Meyer, kinetische Theorie der Gose. Breslau 1877. Siehe ferner Recknaget, Pogg. Ann. 1872. Erghd. 5, 363. 145, 469. Rankine. Phil Trans 1834. 336: Thomson a Joule. Phil. Trans. 1862, 379. van der Wools. Die Continuitat des gasformigen und flussigen Zustandes, deutsch von Roth. Leipzig, Barth, 1881. Clausius Pogg. Ann. 1888, 105, 239: 1862, 115, 4. Wiedem. Ann. 1879. 9, 337. 1884, 14, 279 u. 692. Stefan, Wien. Ber. 1872, 65, 323; Lother Meyer Pogg. Ann. 1865, Ergbd. 5, 232 W. Thomson, Sill. Journ. 50, 38, 238. Bardsky, Journ. d. russ phys. Ges. 8, 108 1884. Maxwell, Phil Mag. 20, 24, 1860. 85, 47, 129 u. 185, 1368, 46, 133. 1873. Boltzmann, Wien. Silzb. 58, 517. 1868; 68, 397 u. 679, 1871. 66, 213 u. 325, 4872; 72, 427, 4875. Losebmidt, Wien. Silzb. 52, 395 1865, 73, 128, 466, 1876.

** Sche Bineau und Gerhard, Lieb. Ann. 105, 393, 1838, 127, 143, 1863, Kopp. ibid. 105, 390, 1858, Kekulé, ibid. 106, 113, 1858; Cannizzaro, Jahresb. f. Chem. 1851, 42, 1859, 27.

Auch der Erklärung der Dissociationserscheinungen vom Standpunkte der Atomtheorie stellte sich anfanglich ein Hindernis in den Weg, insofern man nämlich anzunehmen geneigt war, es müssten alle Moleküle bei der gleichen Temperatur zersetzt werden, da sie alle gleich gebaut sind und somit alle der zerstörenden Wirkung der Wärme gleichen Widerstand entgegensetzen.

Pfaundler*) hat zuerst darauf hingewiesen, wie diese Schwierigkeit durch die Annahme der kinetischen Theorio der Gase in einfachster Weise beseitigt wird.

Pfaundler's eigene Worte sind.

Nach meiner Ansicht kann man sich über den Zustand einer Verbindung AB, deren Dampf bereits begonnen hat sich zu zerlegen, folgende zwei wesentlich verschiedene Vorstellungen bilden. Entweder erfahren alle Moleküle AB eine gleiche Veränderung Lockerung ihres Zusammenhanges, Vergrößerung der Distanz ihrer Bestandtbeile und geben dadurch in einen Zustand über, der zwischen dem ursprünglichen und dem des ganzlichen Zerfalles liegt: oder és trifft die Veränderung die einzelnen Moleküle ungleich, indem z. B. ein Theil derselben ganz zerfallt, wahrend die übrigen unzersetzt bleiben.

Die erstere Annahme scheint auf den ersten Blick mehr Wahrscheinlichkeit zu haben, als die zweite, allein sie ist unvereinbar mit den Ergebnissen der Versuche von Doville, Pehal und Wurtz. Wenn es auch möglich wäre, eine Vergroßerung des Dampfvolumens aus einer erfolgten Lockerung des Zusammenhangs zwischen den Theilen A und R zu erklären, so wäre doch nicht einzusehen, wie nach erfolgter Ahkühlung etwas Anderes, als eine vollständige Wiederberstellung der ursprünglichen Verbindung erfolgen konnte. Ebenso wäre in diesem Falle eine Spaltung durch Diffusion begreiflich. Endlich müsste noch bei diesem Vorgange der letzte Uebergang aus dem Zustande der durch die steigende Temperatur aufs hochste gesteigerten Lockerung in den Zustand der vollständigen Trennung ein sprungweiser sein, während die Erfahrung einen continuirlichen Uebergang der Dampfdichten erkennen lässt.

Die zweite Annahme erklart vollständig die heobachteten Thatsachen, aber sie enthalt etwas, was sich schwer vorstellen lässt. Man
kann sich nicht recht denken, warum bei der selben Temperatur, bei
der die eine Anzahl der einander offenhar gleichenden Moleküle zerfallen
muss, die übrige Menge derselben unzerlegt bleiben konne. Wenn es
die Temperatur ist, in Folge welcher sie zerfallen, diese aber für alle
dieselbe ist, so müssen, da gleiche Ursachen gleiche Wirkungen haben,
alle dieselbe Veründerung erleiden.

[·] Pogg. Ann 131, 60, 1867.

Pfaundler giebt nun folgende Aufklärung

*So lange die Verbindung noch gar nicht zersetzt ist, haben alle Moleküle die Zusammensetzung AB Sie bewegen sich geradlinig fort. Außerdem bewegen sich die Bestandtheile dieser Moleküle gegen einander. Diese Bewegung der Bestandtheile ist aber so wenig wie die geradlinigo) nicht bei allen Molekülen gleich groß; denn ware sie es auch in einem gegebenen Momente, so könnte sie es in Folge der Zusammenstoße und der Stöße an die Wände nicht bleiben. Nur die mittlere lebendige Kraft dieser Bewegung bleibt bei ungeänderter Temperatur gleich groß und in bestimmtem Verhältnisse zur lebendigen kraft der geradlinigen Bewegung der Moleküle. In den einzelnen Molekülen muss sie aber bald großer, bald kleiner sein.

«Wird nun die Temperatur erhöht, so steigt die lebendige Kraft beider Bewegungen. Es kann daher kommen, dass die Steigerung der innern Bewegung bei jenen Molekülen, bei denen sie im Momente schon sehr groß ist, so groß wird, dass sie zu einer vollständigen Trennung der Bestandtheile .1 und B führt. Diese Trennung kann ummöglich alle Moleküle zugleich ergreifen, sondern muss bei jenen zuerst eintreten, bei denen die innere Bewegung größer ist, als bei den übrigen. Diese getrennten Bestandtheile, welche nun selbst freie Moleküle geworden sind, folgen von nun an ebenfalls der geradlinigen Bewegung. Inzwischen bat eine neue Anzahl bisher unzersetzter Moleküle jenes Maximum innever Bewegung erreicht, in Folge deren sie zerfallen. Dies wird in gleichen Zeiten eine gleiche Anzahl treffen und die Menge der gespaltenen Molekule fortwährend vermehren. Diese werden sich aber zum Theil wieder begegnen. Nicht alle sich begegnenden gespaltenen Moleküle können sich wieder vereinigen, sondern nur solche, deren Bewegungszustände derartig sind, dass aus diesen bei der Vereinigung zur ursprünglichen Verbindung keine großere Bewegung der Bestandtheile resultirt, als jene ist, bei der sie sich trennen mussten. Bei einer bestimmten constanten Temperatur muss folglich die Vermehrung der freien Theilmoleküle so lange fortschreiten, bis die Zahl der sich binnen eines Zeitraums wieder vereinigenden Moleküle so groß geworden ist, als die Zahl der in derselben Zeit durch Spaltung entstandenen. Von diesem Zeitpunkt an berrscht dann Gleichgewicht zwischen deu Zersetzungen und Verbindungen, so lange die Temperatur sich nicht ändert. Steigt diese aber, so muss die Anzahl der sich spaltenden Molektile größer. zugleich die der sich wieder vereinigenden Moleküle zunächst kleiner Das Gleichgewicht kann erst dann wieder hergestellt sein wenn die Anzahl der im freien Zustand befindlichen Moleküle. I und B so groß geworden ist, dass sich wiederum ehenso viele verbinden, als sich zersetzen. Steigt die Temperatur immer hoher, so muss endlich

ein Zeitpunkt kommen, wo alle Moleküle sich zersetzen, ohne sich wieder verbinden zu können. In diesem Momente endet die Periode der Dissociation mit dem Eintritt der vollständigen Zersetzung.«

Bezüglich der Erklärung der Gleichgewichtszustande zwischen reciproken Reaktionen, der Massenwirkung etc. stellt Pfaundler folgende Theorie auf

eNehmen wir an, es befinden sich in einem geschlossenen Raume gleichviel Moleküle der drei Gase A, B und C. Bei gewöhnlicher Temperatur seien ferner A und B zu der ehenfalls gasförnigen Verbindung 1B verbunden. Es hewegen sich also zunächst zweierlei Moleküle in diesem Raume: AB und C. Wenn nun die Temperatur fortwährend erhoht wird, kann, wie früher gezeigt wurde, eine Anzahl der Moleküle 1B sich zersetzen, d. h. die Verbindung AB tritt in das Stadium der Dissociation. Die freigewordenen Moleküle A und B werden dann wie die anderen sich geradlinig im Raume fortbewegen und zum Theil den Molekülen C begegnen. Nehmen wir an, der Stoff B habe Affinität zu C, so konnen sich die Moleküle von B und C beim Begegnen vereinigen, wenn die Resultirende ihrer Bewegungen nicht einen Bewegungszustand herbeiführt, der ihr Zusammenbleiben unmöglich macht.

In diesem Falle ist aber der Vorgang wahrscheinlich der folgende: Schon bevor die Temperatur jene Hohe erreicht hat, dass in Folge derselben allein die Dissociation von AB beginnt. kann dieselbe durch die Mitwirkung des Korpers C eingeleitet werden. Betrachten wir ein Molekul des Körpers AB, welches durch die hohe Temperatur hereits eine so große Bewegung der Bestandtheile angenommen hat, daß es dem Zerfallen nahe ist, und welches nun auf ein Molekul ('stoßt. Die außere Bewegung der beiden Moleküle wird durch den Stoß ganz oder zum Theil in innere verwandelt. Es kommt nun darauf an, ob bei dieser Große innerer Bewegung die Affinität binreichend stark ist, alle drei Korper in Verbindung zu erhalten oder nicht. Ist sie es nicht, so werden die Bestandtheile wieder abgestoßen, d. h. ein Theil der inneren Bewegung wird wieder in Juliere verwandelt. Es hangt nun die Art der Trennung offenbar davon ab, wie die innere Bewegung zwischen den einzelnen Theilen vertheilt war. Ist die innere Bewegung des ursprünglichen Moleküls AB schon vor dem Stoße sehr groß gewesen, und wurde sie durch den Stoß noch vermehrt, so ist eine Spaltung des momentan entstandenen Molektils ABC in A und BC wahrscheinheher als in AB and C. Es wird sich also ein gewisser aliquoter Theil aller Molekule AB, welche mit Molekülen C zusammenstoßen, nach der Gleichung AB + C = A + BC umsetzen. Hier haben wir einen Dissociationsvorgang, der von der reinen Dissociation verschieden ist: er ist aber auch chenso verschieden von einer vollkommenen chemischen Zersetzung, denn bei dieser werden alle Moleküle zugleich zersetzt. Das Eigenthümliche unseres Vorganges besteht in der nothwendig nur theilweisen Zersetzung.

Wir haben nun neben den Molekülen AB und C solche von A und BC. Ist nun selbst das günstigste Zusammentreffen von Bewegungen nicht im Stande, eine Resultirende zu schaffen, welche die Bestandtheile der Moleküle BC zum Zerfallen zwingt, so muß die Reaktion sich auch ohne weitere Steigerung der Temperatur in einiger Zeit vollenden dis eben alle Moleküle AB sich mit Molekülen C unter den für die Zersetzung günstigen Umständen getroffen haben) und mit der gauzlichen Erfüllung der Gleichung 1B + C = 1 + BC aufhören. Wenn dies aber nicht der Fall ist, sondern von irgend einer Temperatur an die Bewegung der Bestandtheile auch in einigen der Moleküle BC so lach gesteigert wird, dass sie mit gleichzeitiger Unterstützung durch die Verwandtschaft von A zu B ihre Zersetzung herheiführt, so muss der Prozess bei einer gewissen Zusammensetzung des Gemisches stehen bleiben, so lange man die Temperatur constant erhält. Es finden zwar fortwährend noch Zersetzungen statt, aber sie werden durch eine gleich große Anzahl von Verbindungen compensirt,

almerhalb eines gewissen Intervalles der Temperatur wird durch eine Veränderung derselben nur das gegenseitige Mengenverhaltnis der Moleküle verändert werden und einem bestimmten Temperaturgrade eine bestimmte Mischung entsprechen. Es kommt dabei darauf an, welche zusammengesetzten Moleküle durch die Steigerung der Temperatur mehr affieirt und jenem Maximum der inneren Bewegung sehneller genähert werden.

*Nun wollen wir untersuchen, wie der Prozess verlaufen muss, wenn man dem Gasgemisch 1B. BC. A und Cohne Temperaturerböhung noch mehr vom Gase 1B zuführt.

Das Gleichgewicht der Verbindungen und Zersetzungen muss dadurch gestört werden, denn die Anzahl der sieh zersetzenden AB wachst im Verhaltnis der anwesenden Menge derselben. In Folge dessen vermindert sich zugleich die Anzahl der freien Moleküle C. Es bilden sich mehr Moleküle BC, werden aber auch mehrere als früher zersetzt. Ein Gleichgewicht ist nur bei einer anderen Zusammensetzung möglich, welche weniger Moleküle C enthalt. Je größer die Menge des Gases 1B wird, desto geringer wird die des Gases C. Befordert würde diese Reaktion auch durch eine Wegnahme der Moleküle 1, da dies zur Folge hatte, dass die entstandenen Moleküle BC nicht mehr durch die Moleküle 1 zersetzt und so die Moleküle C regenerirt werden können. Lassen wir daher beide Mittel. Zufuhr des Gases 1B und Wegnahme des Gases 4, zugleich in Anwendung kommen, so wird das Gas C bald vollstän-

dig verschwunden sein, ohne dass dazu eine höhere Temperatur erforderlich wäre, als früher, wo noch Gleichgewicht zwischen Zersetzungen und Verbindungen berrschte, vorhauden war.

Der umgekehrte Erfolg wird eintreten, wenn wir im Gemische. 1B, BC. 1 und C die Menge der Moleküle 1B vermindern, oder die Moleküle 1 vermehren, oder beides zugleich thun.

*Die Verminderung von AB bringt die Verminderungen der Zersetzungen von AB und der Bildungen von BC mit sich; es werden daher mehr freie Moleküle C übrig bleiben. Die Vermehrung der Moleküle Abewirkt eine großere Menge von Zersetzungen der Moleküle BC, wodurch Moleküle C frei werden. Die Reaktion kann daher nur mit der vollständigen Isolirung des Gases C enden.

Es würde hier zu weit führen, alle die weiteren Consequenzen zu besprechen, zu welchen im Einzelnen die Anwendung der kinetischen Gastheorie, insbesondere des Avogadro'schen Gesetzes und des Gesetzes der Massenwirkung geführt haben, was auch schon deshalb entbehrlich erscheint, als dieser Stoff durch Lothar Meyer'), Horstmann'' und Ostwald'' eine sehr sorgfältige und eingehende Behandlung gefunden hat. Es möge deshalb gestattet sein, diesbezüglich einfach auf die genannten Werke zu verweisen. Dagegen möge noch kurz die Frage der Motekülverbindungen erörtert werden, welcher wir bereits mehrfach nahe getreten sind.

Auf Grund der mit Hilfe des Avogadro'schen Gesetzes erhaltenen Formeln hat man den Atomen der verschiedenen Elemente bestimmte Werthigkeiten. Anziehungspole, wenn der Ausdruck gestattet ist, beigelegt, welche ausreichen, die meisten beobachteten haltbaren, insbesondere unzersetzt verdampfbaren Verhindungen zu erklären, d. h. ihre Moleküle als Gruppen von Atomen zu betrachten, die jeweils mit ihren Anziehungspolen und meist auch mit allen, welche sie überhaupt besitzen, aneinander hängen.

Manche Verbindungen und zwar insbesondere solche, die leicht zersetzbar sind, folgten diesem Gesetze in so fern nicht, als zu ihrer Erklärung nötbig gewesen ware, einzelnen Atomen mehr Wertlingkeiten beizulegen als zur Erklärung der weitaus überwiegenden Mehrzahl anderer Fälle nothwendig war, was zudem auch noch den weiteren Lebelstand mit sich bringen würde, dass dann diese anderen Verbindungen nicht mehr gesattigte, d. h. solche Atomverbindungen sein würden bei welchen mehrere Anziehungspole ganz unausgenützt sind. (Vergt. S. 411.

^{*} Die mosternen Theorien der Chemie, Breslau, Maruschke u. Behrendt.

^{**} Februarh der theoretischen Chemie, Braunschweig Vieweg u Sohn

^{***} Aligemeine Chem e. Leipz g. W. Euselmann.

Diese Verbindungen haben zumeist noch die Eigenschaft, das sie sich in chemischer Hinsicht bbulich wie Gemenge zweier normaler Verbindungen verhalten, dass sie meist aus diesen einfach durch Addition d. h. Zusammenbringen entstehen können und durch einfache Mittel z. B. Warme sich wieder in dieselben zerlegen lassen"). Seit langer Zeit betrachtet man sie deshalb als eine besondere Art lockerer chemischer Verbindungen, als Molekularverbindungen.

Blomstrand ** Jusert sich über diese Molekülverbindungen

vlebrigens kann die Annahme von molekularen Verbindungen nicht für überstüssig gehalten werden. Man hat ihre Existenz angenommen, seitdem man die materiellen Körper als chemische Verbindungen auffassen lernte. Man wird sie wahrscheinlich immer annehmen müssen, obgleich seit den Errungenschaften der tetzten Jahrzehnte in mehr und mehr beschränkter Zahl. Es ist die Hauptaufgabe der neueren Chemie geworden, die früher mehr oder minder entschieden molekular aufgegefassten Verbindungen atomistisch, d. h. aus der Sattigungscapacität der Grundstoffe zu erklaren.«

Besonders entschieden wurde der Unterschied von molekularen und atomistischen Verbindungen betont von Kekulé****, welcher dieselben bedingt annimmt durch die Resultante aller Anziehungskräfte der in den beiden Molekulen verketteten Atome. So ist nach seiner Ansicht†, P.osphorchlorid nicht durch die Formel

darzustellen, sondern durch das Schema P (1 Ct u. s. w. ††).

Kolbe ††† äußerte sich in dieser Hinsicht bezuglich des Tetraathytammoniumtribromids, welches er als Molekularverbindung auffasst.

Ein Molekül Brom aber ist ein gesättigter Körper, und in dieser Beziehung einem Molekül Wasser zu vergleichen. Niemand würde aus der Thatsache, dass Chlornatrium unter Umständen sich mit zwei Molekülen Wasser verbindet, folgern wollen, dass das Natrium in dieser Verbindung ein mehrwerthiges Element sei. Man ist gewähnt, neutrale

^{*} Siehe Rathke, Ber d. d. chem Ges 1869, 703

^{**} Die Cheinie der Jetztzeit, 1869, 126.

^{***} Lehrhuch der organischen Chemie.

[&]quot; Lonipt. rend. 58, 510, 1864,

¹¹ Siehe dagegen Michaelts und La Coste, Ber. d. d. chem. Ges. 18, 2418, 1885. Nachweis der Funfwerthigkeit des Phosphors.

^[] Journal f. pr. Chemie. 1, 2 485, 1870.

Solze mit Wasser chemisch sich vereinigen zu sehen, und hat bistanz weniger haufig beobachtet, dass ein aus Atomen ein und desselben Elements zusammengesetztes Molekul in gleiche Verbindungsweise eintritt. Ich kann mir chen so wohl die Verbindung eines Salzes mit einem Molekul Brom, wie mit einem Molekul Wasser denken.

Lange Zeit bindurch hielt man für das beste Merkmat der Molekulverbindungen, dass solche nicht unzersetzt in Dampfform überzuführen seien. In der That, wenn man, wie es hautig geschehen ist, diese Verbindungen nicht als eigentlich chemische, sondern lediglich als durch Cohasion bedingte Molekularaggregate denkt, so lasst sich schwer einsehen, wie bei der Verdampfung, durch welche die Cohasion so gründlich zerstort wird, überhaupt nich Molekülcomplexe erhalten bleiben sollten, und zumal solebe nach ganz bestimmten, den stochiometrischen Gesetzen folgenden, festen Verbaltnissen.

Thatsachlich ist man nicht im Stande gewesen, dieses Merkmal als charokteristisches aufrecht zu erhalten*, es zeigt sich nirgends eine scharfe Grenze zwischen atomistischen und molekularen Verbindungen und so erscheint es denn ganz unzulässig, letztere als Produkte der Cohäsion aufzufassen, welche durchaus ungentigend ist, die atomistischen Verbindungen zu erklaren.

Diese Schwierigkeit wird allerdings nicht allseitig anerkannt. So z. B. bemerkt Naumann 1872

Les steht aber der Vorstellung durchaus nichts entgegen, dass bei bestimmten Temperaturen auch für eine Molekülverbindung die lebendige Kraft der zusammengesetzten Moleküle groß genug sein kann, um die Anziehung jedes einzelnen derselben durch alle übrigen zu überwinden, ohne dass deshalb die lebendige Kraft der Bewegungen der Bestandtheile ausreicht um das Molekül in die es zusammensetzenden Einzelmoleküle zu zerlegen. Es kann daher auch für eine Molekülverbindung die Temperatur des Lebergangs in Gasform niedriger liegen als die Zersetzungstemperatur.

Wenn für das als Molektisverbindung betrachtete Phosphorpentachlorid die Anziehung des Molektis PCI_3 zum Molektis CI_2 so stark ist, dass sie bei bestimmten Temperaturen nicht überwunden werden kann durch die lebendige Kraft der Bewegungen, vero oge welcher PCI_3 und CI_2 sich von einander zu entfernen streben, und wenn zugleich bei denselben Temperaturen die lebendige Kraft des zusammengesetzten Molektis $PCI_3 \cdot CI_2$ die Anziehung desselben durch alle übrigen Molektile $PCI_3 \cdot CI_2$ zu überwinden vermag so wird das Phosphorpentachlorid als solches die Gasform annehmen, ohne in die beiden es zusammensetzenden Molektile PCI_4 und CI_2 zu zerfallen.

^{*,} Veral, Friedel, Ber. d. d. chem. Ges. 8, 4348, 4875.

Durch die Untersuchungen von Michaelis und La Coste I. e.; ist in dem als Beispiel gewählten Falle PCl_{γ} nachgewiesen, dass es sich um eine atomistische Verbindung handelt; indess wäre immerbin denkbor, dass z. B. auch ein krystallwasserhaltiges Salz in Dampfform gebracht werden könnte vgl. über Borax Seite 32) und eine ganz klare Lösung der Frage muss wohl der Zukunft überlassen bleiben.

o) Verdampfung.

Achnlich wie bei Erklärung des Schmelzvorganges gehen auch binsichtlich der Auffassung der Verdampfung die Meinungen auseinander, insofern dieselben entweder als physikalische oder chemische Erscheinung betrachtet wird, d. h. entweder als Ueberwindung von Cohösion oder als Affinität.

Vollkommen auf dem ersteren Standpunkt befindet sich die Theorie von Clausius, welche derselbe in folgender Weise auseinandersetzt.

Betrachten wir zunächst die Oberfläche einer Flüssigkeit, so nehme ich an, dass in der Mannigfaltigkeit der Bewegungen hin und wieder der Fall eintritt, dass ein Molekul durch ein günstiges Zusammentreffen der fortschreitenden, schwingenden und drehenden Bewegung mit solcher Heftigkeit von seinen Nachbarmolekülen fortgeschleudert wird, dass es, bevor es durch die zurückziehende kraft derselben diese Geschwindigkeit ganz verloren hat, sehon aus ihrer Wirkungssphäre heraus ist, und dann in dem über der Flüssigkeit befindlichen Raume weiter fliegt.

Denken wir uns diesen Raum begrenzt und anfanglich leer, so wird er sich mit den fortgeschleuderten Molekülen allmahlich mehr und mehr füllen. Diese Moleküle verhalten sich nun in dem Raume ganz wie ein Gas*, und stoßen daher in ihrer Bewegung gegen die Wände, Eine dieser Wande wird aber von der Flüssigkeit selbst gebildet, und diese wird, wenn ein Molektil gegen sie stollt, dasselbe im Allgemeinen nicht wieder zurnektreiben, sondern durch die Anziehung, welche die übrigen Moleküle bei der Annaherung sogleich wieder ausüben, festhalten und in sich aufnehmen. Der Gleichgewichtszustand wird also eintreten, wenn so viel Moleküle in dem oberen Raum verbreitet sind, dass durchschnittlich während einer Zeiteinheit ebenso viele Moleküle gegen die Flüssigkeitsoberfläche stoßen und von dieser festgehalten werden, als andere Molektile von ihr ausgesandt werden. Der eintretende Gleichgewichtszustand ist demnach nicht ein Ruhezustand, in welchem die Verdampfung aufgehort hat, sondern ein Zustand, in welchem fortwährend Verdampfung und Niederschlag stattfinden, die beide gleich stark sind und sich daher compensiren.

[&]quot; Wegen Arbeitsleistung nicht wie ein korper von hoherer Temperatur. O L

Molekule von der übrigen Mosse statt was offenhar die Veherwindung entgegenwirkender krafte nothig macht, somit Warmeverlust bedingt.

Hieraus erklart sieh das Verschwinden der sogenannten latenten Verdampfungswarme.

Bezuglich der Condensation bemerkt Kober

iber Lebergang des Wasserdamples der Luft in tropfbar flüssiges Wasser lasst sieh a priori wohl nur so denken dass einzelne Wassermoteküle einander naber kommen als der Gaszussand erlaubt und daher ein tropfbares Aggregat den Anfang eines Tropfens bilden. Der frei gewordene Raum wird durch andere Moteküle erfüllt unter denen die dem Aggregate am nachsten gekommenen gleichfalls von demselben angezogen werden und so dasselbe vergroßern und wezen der Gleichmößigkeit der Anziehung eine Kugel bilden. Je mehr Voleküle verhanden sind d. h. je warmer die gesattigte Luft ist, desto großer müssten die Dunstkorpereben werden.

hine weitere Ausführung der Clausius'sehen Theorie bilden die Arbeiten von von der Woods**, auf welche hier nur verwiesen werden kann.

Ehenfalls unter der Annahme, dass die Verdampfung lediglich in einem Losreißen von Molekulen von der Flüssigkeitsoberfläche bestehe, gelangt ferner J. Stefan*** zu dem Schlusse, dass die Arbeit, welche zur Bildung einer Flüssigkeitsoberfläche nothig ist, gleich derjenigen, welche zur Umwandlung der Flüssigkeit in Dampf erforderlich ist, sei, beide Arbeiten auf je ein Molekul bezogen*). Daraus ergiebt sich als Werth für den Durchmesser eines Molekuls eine Zahl von der Ordnung n 10 2 n zwischen 1 und 10 ganz ahnlich wie aus Diffusionsversuchen.

A Naumann 1872 schließt sich im Allgemeinen der Clausiusschen Ansicht über den Prozess der Verdampfung an außert sich aber zugleich dahin, es bestehe die Condensation in Vereinigung mehrerer Gasmoleküle zu Flüssigkeitsmolekülen. Hierzu wurde er namentlich durch das von ihm untersuchte Verhalten des EssigsHuredampfes veranlasst, welches sich aber in anderer Weise erklärt. (Vergl. Ramsay und Voung. Zeitschr. f. phys. Chemie 1, 258, 1887.)

Nach Naumann hatte man den Prozess der Verdampfung also etwa in der Weise zu denken, dass die Molekülgruppen welche die Flüssig-

^{*} Pogg Ann 144, 39% (8°3.

^{**} van der Waals Die Lontinuitat des gasformigen und flussigen Zustandes, deutsch von Roth, Leipzig Barth 1881.

^{***} Wen Ak, Ber 1887 H. 94.

Siehe auch Ostwald, Zeitschr. I phys. Chem 1, 46 1887.

keit zusammensetzen, sich aus ihrer gegenseitigen Wirkungssphare entfernen, ganz wie es Clausius von den einfachen Molekülen beschreibt, dass aber im Allgemeinen gleichxeitig ein Zerfollen der Complexe eintrete").

Unter den Theorien, welche das Verdampfen als einen chemischen Prozess ansehen, ist zu unterscheiden zwischen der Annahme chemischer und physikalischer Isomerie.

Die Theorie der chemischen Isomerie findet einen Vertreter in Roorda Smit** (1876), welcher sich darüber in folgender Weise äußert:

Es ist noch nicht gelungen, P, und As, in Molekule P, und As, zu zerlegen, aber wahrscheinlich würde es bei sehr hoher Temperatur doch noch gelingen. . . . Diese Aneinanderlagerung kann aber noch weiter geben, wie wir es beim Schwefel sehen. Die Dampfdichte des Schwefels bei einer wenig hohen Temperatur zeigt, dass das Molektil ous sechs Atomen besteht; und dieses Molekül Sa zerfällt bei einer hoheren Temperatur in 3 S2. Bei der Dissociation von S6 in 3 S2 wird offenbar Warme gebunden, und dieselbe Wärmemenge muss frei werden bei der Umwandlung von 3 S2 in S6. ... Da nun der Uebergang vom gasförmigen in den flüssigen Zustand Warme entwickelt und da wir gesehen haben, dass die gasformigen Moleküle bei wenig höheren Temperaturen aus mehr als zwei Atomen bestehen konnen, so wird es wahrscheinlich, dass bei der Condensation der Gase zu Flüssigkeiten zwischen den gasforwigen Molekülen eine chemische Anziehung auftritt, in Folge deren mehrere gasformige Moleküle sich zu einem Hüssigen Molekül verbinden. Das flussige Molekul eines Elementes darf danach nicht dargestellt werden durch M_2 , sondern muss geschrieben werden m/M_2 , wo m eine unbekannte Große ist.

Die Theorie der physikalischen Isomerie, wie ich sie in meiner ersten Abhandlung 1876, dargestellt hohe, ist kurz folgende: Durch Zerfall von Flüssigkeitsmolekülen werden beim Erwarmen einer Flüssigkeit Gasmoleküle gebildet, die zunächst nicht entweichen können, sondern zwischen den Flüssigkeitsmolekülen vertheilt bleiben, indem sich schließlich ein Gleichgewichtszustand zwischen beiden herstellt, der von der Temperatur abhängig ist. Zunächst ist nämlich der äußere Druck unzureichend, das Entweichen von Dampfmolekülen zu hindern, in Folge dessen treten mehr und mehr solche aus, bis schließlich die Zahl der aus- und eintretenden gleich ist, d. h. der Druck der der betreffenden

^{*)} P de Heen Ann chim, phys. 6 5, 83 versuchte neuerdings eine ahnliche Theorie des Cebergangs aus dem gasformigen in den flussigen Zustand mit eingehender mathematischer Untersuchung durchzuführen.

^{**} Die Anslogie zwischen Verdampfung und Dissociation hat bereits Deville bervorgehoben. Siehe Chem. Gentralblatt, 1863, 662

Tenterent etimerande in minima commercia de la lette fine commercia de l'acceptant de l'acceptan

The Many det in den lamb receive and the statement of and article a seed of the seed of th

denet für den inneren bruck der hassiskeiten und der Unsahne, dass die Ausdehnungserbeit wo der Temperatur unabhand seit somitie Gas-Lussersche besetz für die Ausdehnung der bisse, wie auch das Gestelle von Mendeliegen für die Ausdehnung der bisse, wie auch das Gestelle von Mendeliegen für die Ausdehnung der bisse, wie auch das Gestelle lassen. Daheit ergeben sein für den Compressenschaftlichensen der hüsselleiten und die latente Dampfwarme Werthe neunde den beschiebten nabehnungen. Ausweitelen nabehnungen, konon allem geutet deshaib dass Arion brund verhanden sei anzunehmen dass der Verzang der Vertidussigung unsusweicht nach die Birdung von neuen Filssigke ismodekeln aus mehr oder weniger zahlreichen Lassinschein zehunden seit.

Zu sand nem Besutste kamen Bomoay und Young. Dicht untertrille der kritischen Temperatur sind die sterifischen Volume der Fiderscheit und des tieses naberd ale ib. bestande die Fiderscheit aus Ansammtungen von tiesenelekeln, so müssten nottwender in der Volumenembeit der Fiderscheit weniger Molekeln verhanden sein, als in der Volumenembeit bas – eine unwahrscheinliche Annahme.

^{*} Plus inn fru. 5. pag 5. 1971

^{**} Zeitwihr / phys chemie Is st 1227

^{***} ibst 1. 25". 1887.

Diese Schwierigkeit dürfte indess eine ganz illusorische sein und darin ihren Grund finden, dass die genannten Forscher nicht darauf Rücksicht nehmen, dass, wie ich es schon früher* auseinandergesetzt habe, die Flüssigkeit in der Nähe der kritischen Temperatur sehr wahrscheinlich viel Gas (Dampf) aufgelöst enthält.

Das plötzliche Aufwallen übersättigter Gaslösungen und die spontane Aufhebung von Siedeverzügen erklärt Pfaundler **) durch das zufällige Zusammontreffen vieler Moleküle mit großer Geschwindigkeit.

rEs sei mir gestattet, dies durch ein triviales Beispiel zu erlautern. Innerhalb einer großen dichtgedrängten Volksmenge seien einige Polizeimanner zerstreut, welche die Aufgabe haben, einen Platz innerhalb der Menge frei zu machen und zu erhalten. Wenn nun auch der einzelne Polizeimann Kraft genug hätte, den Druck der entgegendrückenden Personen zu überwinden, so wird er doch keinen freien Platz zu schaffen vermogen, da sich hinter ihm die freigemachte Bahn sogleich wieder schließt. Stürzen sich aber in die von ihm geöffnete Bahn andere Polizeimänner, welche nun abwechselnd und schnell genug gegen die verschiedenen Seiten stoßen, so wird es ihnen moglich sein, einen Raum frei zu machen und frei zu erhalten v

Auf Grund der Theorie der physikalischen Isomerie wäre diese Erklarung der Siedeverzüge etwas zu modificiren. Es kame dahei nicht darauf an, dass an einem Punkte zufallig mehrere Moleküle mit sehr großen Geschwindigkeiten zusammenstoßen, vielmehr darauf, dass eine genügende Zahl von Dampfmolekülen zusammenkommt.

Unter den enorm vielen Gruppirungen der Theilehen in Folge der molekularen Zusammenstoße, wie sie die Gastheorie annimmt, werden dennoch Falle, in denen an einer Stelle 100 Gas- oder Dampfmoleküle, welche sieh zwischen den Flüssigkeitsmolekülen unregelmaßig hin- und herbewegten, zusammentreffen, außerst selten sein und so wird sieh eine Dampfblase in der Regel erst nach langerem Warten bilden konnen. Diese Betrachtung erklärt also, weshalb ein Siedeverzug nach längerem Warten häufig von selbst verschwindet, worauf auch das Stoßen luftfreier kochender Flüssigkeiten beruht, da nach vollzogener Aufwallung von Neuem Siedeverzug eintritt.

Nach den Untersuchungen von van Ultoff**, scheinen sehr verdünnte Lösungen verschiedener Salze, deren Dampftension um gleichviel niedriger ist, als die des reinen Wassers, gleichviel Moleküle zu enthalten. Bis jetzt ist dieses Gesetz vom Standpunkte der Molekulartheorie nicht erklärbar, indess trotzdem für dieselbe von großer Wichtigkeit.

^{*} Zeitschr. f. kryst. 1, 421, 1877

^{**} When, Ak. Ber. 78, 11, 578, 4876.

^{***} hgl Svensk, vet. Ak, bandl. 21, No. 17, Stockholm 1886.

Der Satz kann nach van t'Hoff" auch so ausgesprochen werden, dass das Verhältnis der Dampfdruckverminderung durch Beimischung eines Salzes zur Tension des reinen Wasserdampfes gleich ist dem Verhaltnis der Anzahl Moleküle (Acquivalente des Salzes zu der Anzahl von Wassermolekülen -äquivalenten).

Tritt eine chemische Umsetzung des gelösten Salzes ein, so behalt das Gesetz nichtsdestoweniger seine Gültigkeit, insofern anstatt Anzahl Molekule (Aequivalente) des Salzes zu setzen ist Anzahl der Molekule (Aequivalente) der Umsetzungsprodukte, wie viele deren auch entstehen mogen.

Man kann hiernach aus der Dampfdruckverminderung auch Schlüsse ziehen, oh in der Lösung eine chemische Umsetzung stattgefunden hat oder nicht.

p) Elektrische Entladungen.

Sehr große Schwierigkeiten bereitet der kinetischen Gastheorie die Erklärung der elektrischen Entladungen **) und der photochemischen Wirkungen in Gasen.

Im Grunde scheinen beide vielleicht im Prinzip identischen Wirkungen darauf hinaus zu kommen, dass, sobald die Stärke der elektrischen oder optischen Einwirkung eine gewisse Grenze übersteigt, ein Zerfallen der Moleküle eintritt, welches im ersteren Falle indess nur momentan ist und sich in ungemein rascher Folge rhythmisch wiederholt, wobei Schwingungen des Aethers entstehen, die als Leuchten empfunden werden.

So erklart sich vielleicht die eigenthümliche Thatsache, dass Gase beim Durchgang der elektrischen Entladungen ähnlich wie auch bei manchen ehemischen Prozessen, z. B. Oxydation des Phosphorst schon bei relativ niedrigen Temperaturen leuchten, wahrend, wie Wedgewood*** zeigte, ein durch ein hellglübendes Schlangenrohr aus Thon bindurchgeblasener Luftstrom wohl im Stande ist, ein in ihn gehangtes Stück Blattgold zum Glüben zu bringen, selbst aber vollständig dunkel erscheint.

WitHner† legt seine Ansicht über die Lichterregung vom Standpunkte der kinetischen Gastheorie betrachtet in folgenden Worten dar:

^{*} kgt Svensk, vet. Ak handt 21, No. 17, Stockholm 1886, ebense auch Planck Wiedem Ann 1887, 82, 197

^{**} G. Wiedemann hat einen Versuch einer convektiven Theorie gemacht, indess spater selbst wieder aufgegeben. Folepp! Wiedem Ann. 24, 222, 1888 ist dagegen der Ansicht, dass die Convektionstheorie ausreichend seit, die Lescheinungen der elektrischen Entfadung in Gasen zu erklaren. Es genuge dieser kurze Hinweis.

^{***} Phil Trans. 1792

⁻ Wiedem Ann 84, 647, 1883,

Eine Lichtemission von seiten eines Korpers ist nur möglich, wenn die korperlichen Moleküle Schwingungen vollführen, welche die als Lichtwellen sich fortpflanzenden Aetherschwingungen hervorrufen, also mit den letzteren isochron sind. Ob das Schwingungen der Moleküle als solche sind, oder wie es Hr. v. Helmholtz in seiner Dispersionstheorie annimmt, Schwingungen der Atome im Molekül, in welchem schwere centrale Massen gewissermaßen festliegen, ist in der Sache einerlei.

»Diese Schwingungen der körperlichen Moleküle werden erregt, einmal wenn Schwingungen des Aethers die Molektile treffen, welche mit den Schwingungen der letzteren isochron sind; wie erhalten im allgemeinen Absorption des Lichtes, in einzelnen Fallen Fluorescenz und Phosphorescenz. Die Schwingungen werden ebenfalls erregt, wenn die Warmchewegung eine gewisse lebendige Kraft erhalten hat, die Moleküle eine gewisse Temperatur erreicht haben, die wir die Glübtemperatur nennen. Bei den festen und flüssigen Körpern kann diese die Lichtaussendung bedingende schwingende Bewegung wogen des innigen Zusammenhanges der Moleküle nur eintreten, wenn die Wärmebewegung aller Molekule eine so lebhafte geworden ist, dass sie der oben definirten Glübtemperatur entspricht. Es muss also der ganze Körper die Glühtemperatur haben. Eben deshalb glühen feste und ilüssige Körper stets mit so großer Intensität und senden wohl ausnahmslos alle die Wellenlangen aus, welche bei der betreffenden Temperatur ausgesandt werden können; sie liefern continuirliche Spektra wie ein sehwarzer Körper, wenn auch vielleicht mit etwas anders vertheilter Helligkeit.

Bei den Gasen sind nach den Anschauungen der kinetischen Gastheorie die Verhältnisse andere, die Molektile einer Gasmasse bewegen sich unabhängig von einander mit erheblich verschiedener Geschwindigkeit, somit erfolgen die Stoße der Moleküle, durch welche bei hinreichender Stärke die lichterregenden Schwingungen entstehen, mit sehr verschiedener lebendiger Kraft. Es ist demnach keineswegs ausgeschlossen, ja selbst wahrscheinlich, dass bei allen Temperaturen einzelne Molekule einer ausgedehnten Gasmasse derartig stark gegen einander prallen, dass die den Molekülen möglichen lichterregenden Schwingungen entstehen, dass es somit für die Gase überhaupt keine bestimmte Gattemperatur in dem für feste und flüssige korper gultigen Sinne gieht, das heisst also, dass bei einer gegebenen Gasmasse Bedingung der Lichtaussendung nicht eine bestimmte Temperatur der Gasmasse als solcher ist. Wir werden ein Gas leuchten sehen, wenn eine hinreichende Anzahl von Molekülen Stöße erhalt, welche genügen, um die Molektile in Schwingungen zu versetzen, so dass die fortgepflanzten Schwingungen eine hinreichend große Amplitude besitzen, um wahrgenommen zu werden.

Derartige Krafte konnen chemische sein, so wird das phosphorische Leuchten der vom Phosphor aufsteigenden Dumpfe eine Glüberscheinung einer beschränkten Anzahl von Molekülen sein, welche durch die Oxydation des Phosphors zum Glüben gebracht werden. Das leuchtende Gemisch von Phosphordampf und Luft kann dabei, weil es doch eine geringe Anzahl von Molekülen ist, welche glübt, eine von denjenigen der Umgebung nicht merklich verschiedene Temperatur haben.

eGanz besonders kann eine solche partielle Glüherscheinung durch elektrische kräfte erregt werden. In dem elektrischen Büschel einer Elektrisirmaschine sind es immer nur wenige Moleküle, welche durch die elektrischen Bewegungen in die Licht erregenden Schwingungen versetzt werden, deshalb ist das leuchtende Büschel kalt. Ganz das Gleiche findet in den Spektralrohren statt, auch dort ist die Zahl der Moleküle, wolche durch die Entladung zetroffen und auf die Glühtemperatur gebracht werden, eine relativ kleine. Die unttlere Temperatur der Gasmasse kann deshalb eine recht niedrige sein; das Gas leuchtet aber nicht bei dieser Temperatur, sondern das leuchtende Gas hat in der That die vielleicht sehr hohe Glühtemperatur, während die nicht von der Ladung getroffenen Moleküle kalt sind....

itr. Boltzmann kommt zu folgendem Schlusse. Das gesammte Aggregat, welches ein einzelnes Gasmolekül bildet, und welches sowohl aus ponderabein Atomen als auch etwa damit verbundenen Aetheratomen bestehen kann, verhält sich wahrscheinlich bei seiner progressiven Bewegung und bei dem Zusammenstoße mit anderen Molekülen nahezu wie ein fester Körper. Das Licht welches die Moleküle ausstrahlen, hat wahrscheinlich seinen Grund in Erzitterungen, die den Moment des Zusammenstoßes begleiten, und ist dem Schalle vergleichbur, welcher von Elfenbeinkugeln im Moment des Zusammenstoßes ausgeht.

Die Form der Molektile muss je nach dem Verhaltnis ihrer spezifischen Warmen eine verschiedene sein, die Molektile der einatomigen
Gase, für welche das Verhaltnis der spezitischen Warmen 1,66 ist, verhalten sich wie elastische Kugeln; die Molektile der zweiatomigen Gase,
für welche das Verhältnis der spezitischen Warmen 1,1 ist, mitssen aus
mindestens zwei Aggregaten bestehen, wie sie das einatomige Molektil
darstellt, sie mitssen generell aus mehreren solchen Aggregaten zusammengesetzt sein, welche sich zu einem Rotationskörper geordnet haben.
Die Gase, bei denen das Verhältnis der beiden specifischen Warmen 1,33
ist, mitssen aus mehreren solchen Aggregaten zusammengesetzt sein,
welche nicht die Form eines Rotationskörpers bilden. Sinkt das Ver-

^{* &}quot;Boltzmanu, Wien. Ak. Ber. 74, 553, 4876.

haltnis der specifischen Warmen mit steigender Temperatur unter den Werth 1,33, so beweist das, dass die Verbindung der Einzelaggregate im Molekül gelockert wird, dass sie gegen einander beweglich werden.

" Hiernach sind im Molekul eine Anzahl ganz verschiedener Schwingungen möglich, welche bei verschieden starken Stößen, somit bei verschieden hohen Temperaturen eintreten und damit auch eine die andere modificiren konnen. Es sind Schwingungen der Aetheratome, der Korperatome in den Einzelaggregaten, welche den Molekülen der einatomigen Gase entsprechen, moglich und Schwingungen der Einzelaggregate im Molekül. In den niedrigeren Temperaturen sind das alles kurze Erzitterungen, in den bechsten Temperaturen werden die Schwingungen erbeblicher, und da alle diese Bewegungen gleichzeitig stattlinden, so müssen die Theile des Moleküls wegen ihres inneren Zusammenhanges sich verhalten wie die Molektile eines festen Korpers, sie mitssen ein unschattirt continuirliches Spektrum liefern. In der That zeigen nach meinen und den Untersuchungen des Hrn. Cazin alle Gase, bei denen die Erscheinungen bis zu hinreichend starken elektrischen Entladungen verfolgt sind, in den hochsten Temperaturen ein kontinuirliches Spektrum, in welchem die Linien verschwinden, entweder indem dieselben sich ausbreiten wie bei dem Wasserstoff und zum Theil bei dem Sauerstoff, oder indem sie in dem bellen Hintergrunde gewissermaßen versinken.

Welche Schwingungen bei den schwächsten Stoßen zuerst merkbar werden, ob diejenigen der Aetheratome oder die der Körperatome in den Einzelaggregaten oder auch die der Einzelaggregate gegen einander, ist schwer anzugeben.

Es liegt die Annahme nahe, dass es im Allgemeinen zuerst etwa die Aetheratome sind, welche in zitternde Bewegung gerathen; dieser wurde die große Zahl Linien entsprechen, welche das reichlich schattirte Bandenspektrum geben. Bei der geringen Masse der in Erzitterung gerathenen Atome kann das einzelne Molekül während seiner Erzitterung nur wenig lebendige Kraft abgeben, es bedarf deshalb immer Schichten ziemlicher Dicke, damit das Licht wahrnehmbar wird. Auch in dieken Schichten sind es zunächst immer nur relativ wenig Molektile. welche in diese Erzitterung gerathen In höherer Temperatur treten die Schwingungen der Körperatome hinzu; wegen der großeren Masse der direkt in Bewegung versetzten Atome geben diese Schwingungen mehr Light aus, deshalb konnen wir diese Schwingungen sehen wahrnehmen, wenn die von dem Funken getroffene Molekülreihe in dieselben versetzt wird, sie würden also die Linien des Funkenspektrums geben. Erst bei den stärksten Stöflen gerathen im Allgemeinen die Einzelaggregate in Schwingungen, und wenn so das ganze Molekttl in allen seinen Theilen in Erschütterung geräth, entwickelt sich das continuirliche Spektrum.

Dass unter Umstanden einzelne Schwingungen der zweiten und dritten Art schon mit der ersteren zusammen auftreten können, ist keineswegs ausgeschlossen. Es sind in dem Falle aber die geringen, rasch vorübergehenden Erzitterungen, welche nur scharfe Linien geben können. Eine Verbreiterung der Linien, resp. das Continuirlichwerden des Spektrums kann erst eintreten, wenn die Schwingungen nicht mehr als freie stattfinden, wenn sie bei ihrer Bewegung einen Widerstand zu überwinden haben.

» Die Spectra z. B., welche uns der Wasserstoff liefert, würden sich in folgender Weise sehr einfach und ungezwungen ableiten lassen. Durch die schwacheren Stoße würden die Korper- und Aetheratome der Moleküle in Erzitterung versetzt, welche das reichhaltig schattirte Bandenspektrum des Wasserstoffs liefern. Bei einer gewissen hoben Temperatur sind die Stöße hinreichend, um auch die Einzelaggregate im Molekul als solche in zitternde Bewegung zu versetzen. Diese Erschutterungen liefern das Lintenspektrum, dessen Linien erheblich heller sind. als die des ersten Spektrums, weil es unvergleichlich größere Massen sind, welche durch diese Stoße in Bewegung versetzt werden. Wahrend wir es auch hier zunachst, nach der Anschauung Boltzmann's, mit rasch vorübergehenden Erschütterungen zu than haben, welche uns scharfe Linien bieten, gehen bei noch höheren Temperaturen infolge der immer starker werdenden Stoße diese Erschütterungen in eigentliche Schwingungen über, welche unter einem der Reibung ahnlichen Widerstande stattfinden. Der Erfolg ist die Verbreiterung der hellen Linien, die Verwandlung derselben in belle Felder, welche allmählich zu dem continuirlichen Spektrum zusammenwachsen.

Crookes glaubt aus den elektrischen Erscheinungen auf die Existenz eines vierten Aggregatzustandes der «strahlenden Materie» schließen zu können. Bereits Faraday (1816 * außerte sich

Wenn wir uns einen Vebergang denken, chensoweit über die Verdampfung hinaus wie diese über dem flüssigen Zustande liegt und wenn wir den mit den fortschreitenden Vebergängen verhältnismäßig gesteigerten Betrag der Veränderung in Betracht zichen, so werden wir vielleicht, sofern wir uns überhaupt eine Vorstellung bilden konnen, nicht weit von der strahlenden Materie treffen, und wie bei der vorigen Umwandlung manche Eigenschaften verloren gingen, so würden hier wohl noch viel mehr verschwinden.

Ein solcher Zustand der Materie sollte nun heim Durebgang der Entladungen durch äußerst verdünnte Gase auftreten, doch ist diese

^{*} William Crookes, Strahlende Materie, deutsch von H. Gretschel, Leipzig, Quandt u. Handel, pag. t

Hypothese zu wenig durch Experimente begründet und vermag außerdem die Entladungsphänomene nicht zu erklären.

Werfen wir nochmals einen Rückblick auf unsere Zusammenstellung von Hypothesen, so ist der Eindruck ein sehr wenig befriedigender. Wir sind ausgegangen von der Annahme, es sei dem Menschen möglich, die Naturerscheinungen zu begreifen, d. h. sie als Wickungen von Individuen seiner eigenen Art durch Kräfte, wie seine eigene Muskelkraft, hervorgerufen zu deoken. Manche Erscheinungen lassen sich nun durch die Existenz solcher Individuen (Atome ziemlich befriedigend erklären. Bezitglich der Größe derselben ist an sich, d. h. ohne Rücksicht auf die experimentell gefundenen quantitativen Verhaltnisse, ein ziemlich großer Spielraum gegeben, ebenso wie wir unser eigenes Ich über einen mehr oder minder großen Raum expandirt oder auf ein Minimum, selbst auf den Korner einer Fliege oder eines Infuspriums concentrirt denken kunnen. Die außerste Grenze nach dieser Hinsicht bildet der mathematische Punkt, wie denn vielfach wirklich die Atome als solche aufgefasst wurden. Eine große Schwierigkeit bereitet aber das Verständnis der gegenseitigen Einwirkung der Atome aufeinander. Wir selbst sind immer nur durch Berührung im Stande, Kraftwirkungen auszuüben, deshalb ist es uns vollkommen unbegreiflich, dass Atome durch leere Räume hindurch in die Ferne hin sollten Krafte ausüben konnen. Nur die Hypothese, dass die Atome sich in lebhafter Bewegung befinden und nur beim Zusammenstoßen aufeinander wirken, vermag einigermaßen diese Schwierigkeit zu beseitigen, doch ist sie unzureichend zu einer vollen Erklärung, und die andere Hypothese, welche den ganzen Raum continuirlich mit Flussigkeit erfüllt denkt, befriedigt ebenso wenig, denn wir müssen diese Etüssigkeit wieder aus Individuen (Atomen zusammengesetzt denken, um ihr Verhalten zu begreifen und kommen also auch damit picht um einen Schritt weiter.

Man hat auch in Erwägung gezogen, ob nicht vielleicht alles Schein sei und Materie überhaupt nicht existire. Hiergegen ist einzuwenden, dass alle Thatsachen ohne Ausnahme das fundamentale Gesetz der Erhaltung der Materie bestätigen. Der Begriff des Seins andererseits entspringt der Empfindung unserer eigenen Unveränderlichkeit. Wir können unseren Körper in die verschiedensten Stellungen bringen, unsere Glieder in der mannigfaltigsten Weise strecken und biegen und doch bleibt unser leh dabei ungeändert, ja selbst durch die Periode des Schlafes bleibt es in latenter Form erhalten. Deshalb betrachten wir auch die Materie als etwas, was existirt, wie wir selbst. Größere Schwierigkeiten bietet die Auffassung der Existenz der Energie, für welche ebenfalls das Gesetz der Erhaltung gilt. Man kann zwar meist angeben, wo sieh die Energie befindet, doch nicht immer. In einen

ausgegrabenen Brunnen können wir auch undere als die ausgegrabene Erde hineinstürzen lassen, obsehon wir diese als den Sitz der potentiellen Energie betrachten möchten u. s. w

Fast könnte man nach alledem schließen, dass dem Menschen ein Begreifen der Naturerscheinungen, wenigstens bis zu einer gewissen Grenze für immer versagt sein wird und dass das Aufstellen und Verfulgen dahin gerichteter Annahmen und Theorien eine thörichte und nutzlose Arheit sei. Die Erfahrung zeigt indess in letzterer Hinsicht das Gegentheil, denn gerade durch die änsierste Anstrengung der geistigen Krafte zur experimentellen Beweisführung der Zulässigkeit und Richtigkeit solcher Hypothesen sind zahllose schöne Untersuchungen angeregt und weitaus die Mehrzahl der herrlichen und nützlichen Kenutnisse thatsächlicher Verhältnisse gewonnen worden, welche den eigentlichen und währen Inhalt der Wissenschaft ausmachen, die ja nichts anderes sein will, als eine Zusammenstellung alles dessen, was man wirklich weiß.

2. Organismen.

a) Die organischen Formen.

Der Auffassung der Naturerscheinungen als Wirkungen eines molekularen Mechanismus hat sich stets eine bis jetzt unüberwundene Schwierigkeit in dem Faktum der Existenz von Organismen entgegengestellt. Nothwendig muss deshalb eine Zusammenstellung von Molekulartheorien, wie sie im vorigen Kapitel gegeben ist, noch erganzt werden durch eine Zusammenstellung der fundamentalen Thatsachen der Biologie nebst einer Erörterung, in wie weit allenfalls dieselben mit der Annahme von Molekulen verträglich erscheinen, in wie weit sie sich einfach auf Gesetze der anorganischen Natur reductren lassen und wo die eigentlichen prinzipiellen Schwierigkeiten liegen.

Es sei hierbei als bekannt vorausgesetzt, dass die Organismen aus Zellen *! aufgebaut sind, welche zwar unter sich große Differenzen, sowohl nach Form, wie auch hinsichtlich der chemischen Zusammensetzung ihrer Bestandtheile aufweisen, nichtsdestoweniger aber nach einem all-

^{*} Zuerst hat sich Robert Hooke 1667 mit der Einrichtung und der Lebensthatizkeit der organischen Zelle beschäftigt. Nach ihm sehr viele amlere Forscher, unter denen hier nur Schleiden Schwann Max Schultze und Straßburger genunkt werden sollen. Neuere Literatur Altmann, Stadien über die Zelle, Leipzig 1886 Darapsky, Geschichte der Zellentheorie, Inaug.-Diss. Wurzburg 1880 Reinke Bot Zeitg 1875, 425, Zimmermann, Die Morphologie und Physiologie der Pflanzenzelle Breslau, Trewendt, 1887.

gemeinen Schema eingerichtet sind und sich, relativ wenige Ausnahmefälle abgerechnet, zergliedern lassen in Zellhaut, Protoplasma und Zeltsaft und Zellkern. Zu den auffallendsten Lebensthätigkeiten der Zelle gehören die den verschiedensten Zwecken (Ernährung, Fortbewegung etc. dienenden Bewegungserscheinungen des Protoplasmas, die Zelltheilung und Befruchtung. Wir werden deshalb zunächst kurz diese einzelnen Gegenstände betrachten, wobei bezüglich näherer Details auf die Lehrbücher der Physiologie * verwiesen werden muss.

Die äußere Form eines Organismus wird bedingt durch das Gerüst der mehr oder minder steifen Wandungen der einzelnen Zellen. Da gerade die außere Form dasjenige Merkmal ist, wodurch sich die verschiedenen Organismen in erster Linie unterschoiden, so ist naturgemäß, dass man in alteren Zeiten gerado dieses starre Skelett als das Wesentlichste betrachtete. Erst die neueren Forschungen führten dahin, das Skelett als etwas Nebensächliches zu betrachten, als ein Ausscheidungsprodukt, das wohl dem eigentlichen Organismus als Stütze dient und in mancher Beziehung große Dienste leistet, aber doch eigentlich nicht dazu gebort und als todte Masse zu betrachten ist,

Immerbin wird diese Ansicht nicht ganz allgemein getheilt, wie folgende Aeußerung von Wiesner **) zeigt.

Die Zellwand repräsentirt, wenigstens so lange sie wächst, ein lebendes Glied der Zelle, was besonders dadurch anschaulich wird,

dass es Zellen giebt, welche den großten Theil ihres Protoplasma inmuten der Zellhaut führen.

«Durch diese Auffassung über die Natur der Zellhaut fällt selbstverstandlich jene strenge Grenze zwischen Protoplasma und Zellhaut, welche man bisher zu ziehen gewohnt War.«

Die nachstehenden Figuren geben Durchschnitte durch verschiedenartige Zellmembranen *** nebst intercellularsubstanz und Cuticula, die ehenfalls hierher gehören.

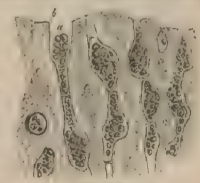


Fig. 549 zeigt einen Durchschnitt des Endosperms von Ceratonia siliqua. a ist der kornige Zellinhalt, h die feste Wandschicht um diesen,

[·] Insbesondere Sachs, Pflanzenphysiologie, Leipzig, W. Engelmann, 1882.

^{**,} Wien. 4k Her. 18, 1, 1886, 18.

^{**} Naheres uber die Zeiln embran siehe Abraham, Prinsgh. Journ. 16, 599; Dippel, Abh. d. Senkenberg'schen nat. Ges. 10, 431. 11, 123, Zeitschr. f wissenschafti, Mikroskopie, 1, 210, Abh. d. naturf, Ges zu Halle, 1868 10, 53, v. Ebner,

c die stark quellungsfähige, dabei einen Schleim bildende Intercellularsubstanz.

Achnlich sind manche thierische Gewebe, Knorpel, Glaskörper des Auges etc., bei welchen die eigentlichen Zellen im

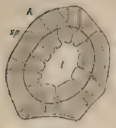


Fig. 350.

Vergleich zu der gallertigen Masse fast verschwinden.
Fig. 550 zeigt den Querschnitt einer Sklereuchymzelle aus der Wurzelknolle von Dahlia variabilis
mit verdickter, von Tüpfelkanalen K durchzogener
Wand, sp ist ein Sprung parallel der Schichtung.

Fig. 554 stellt die Epidermis des Blattmittelnerven von Ilex aquifolium im Querschnitt dar. ab ist die sehr dicke Cuticula mit ihren Fortsätzen b', c die Wand der Epidermiszellen.

Fig. 552 giebt einen Durchsehnitt der Epidermis und der darunter liegenden Gewebeschichten des Knotens eines Halmes von Saccharum officinosum, auf dessen Oberfläche sieh Wachs ausgeschieden hat.



big 551.



Fig. 552.

Wenn man diese Figuren überblickt, so wird man in mancher Beziehung an anorganische Bildungen erinnert, an successive ausgeschiedene Niederschlägsschichten und an Efflorescenzgebilde. Jedenfalls bietet die außerordentliche Mannigfaltigkeit der Zellformen der Erklärung keine unüberwindlichen Schwierigkeiten, denn auch der Formenreichthum der anorganischen Gebilde ist sehr groß und lässt sich durch Herstellung complicieter Bedingungen ins Endlose steigern.

Untersuchungen über die Anisotropie organischer Substanzen Leipzig 4882, N. J. C. Muller, Prinsch. Journ. 17, t. 14, 232, Ber. d. bot. Ges. 4883, p. 77; v. Nugeli Mitth. d. bayr. Ak 4862, 290 4864, 1, 282; 4864 2, 444, Zimmermann, Ber. d. bot. Ges. 4883 533 u. 4884, Schwendener, Monatsb. d. Berl. Ak. 4880, 408, Traube, Bot. Zeitg. 4875, 36. Ueber kieselsaureablagerungen. Rosanuff. Bot. Zeitg. 4872, 749. Wachsthum v. Mohl., kieselskelette Bot. Zeitg. 4861 209 u. 305, Wachstherzüge: De Bary, Bot. Zeitg. 4874, 429, 566. Wiesner, Bot. Zeitg. 4871, 769, 4876, 245.

Nägeli, welcher die Zellmembranen als Niederschlagsmembranen, bestehend aus einem porbsen Netzwerk kleinster Krystallchen (Micellen, Tagmen) betrachtet, nimmt an, dass sie durch Intussusception wachsen, d. h. so, dass in den Poren des Netzwerks neue Substanz sich niederschlägt, welche die Poren erweitert, worauf abermals neuer Niederschlag erfolgt u. s. w., wie dies schon in Bd. I. Seite 520 angedeutet wurde. Um das Erweitern der Poren zu verstehen, kann man etwa an die von Trichiton und Efflorescenzgebilden ausgeübten Kraftwirkungen oder an osmotischen Druck denken.

Nach den Messungen von Pfeffer* kann die Turgorkraft, d. h. der osmotische Druck, in Zellen bis zu 7 Atmosphären ansteigen; de Vries**) fand 3—6½ Atmosphären. Ambronn***) 9—12 Atmosphären; Westermaier†* 3—4 Atmosphären; Wieler†† 13—21 Atmosphären.

Durch den osmotischen Druck wird die Zellmembran in elastische Spannung versetzt, welche in Folge der Einlagerung neuer Substanz in die Poren erhalten bleibt, wie auch daraus zu erkennen ist, dass dieselbe, namentlich bei älteren Zellen, stets Polarisationserscheinungen entsprechend einem tangentialen Zuge zeigt.

Ambronn †††) machte ferner die interessante Beobachtung, dass Pflanzenmembranen u. decgt, welche künstlich durch Adsorption von Farbstoffen gefarbt werden, dichroitisch sind. Ganz besonders auffallend zeigte sich diese Erscheinung beim Färben mit Chlorzinkjodlösung. Bei der einen Stellung des Präparates Fasern aus Spiralgefäßen) erscheint dasselbe fost farblos, in der anderen ganz schwarz, fast ebenso wie sehr dünne Jodkrystalle oder Krystalle von Herapathit (schwefelsaures Jodchinin).

Vielleicht kann man sich dies so erklären, dass die Poren in der Zellmembran sich in Folge der Zugspannung in die Länge ziehen und nun gerade diejenigen Jodkrystallehen sieh besonders gut entwickeln können, deren Hauptwachsthumsrichtung mit der Längsrichtung dieser Hohlräume übereinstimmt.

Für die Porosität der Zellwand spricht der Umstand, dass sie nicht nur für verschiedenartige Salz- und Farblösungen, sondern auch nach Behandlung mit Alkohol auch für atherische Oele, selbst für Canadabalsam durchgängig ist. Es wäre allerdings denkbar, dass durch die

^{*)} Physiologische Untersuchungen, Leipzig 1873, und: Die periodischen Bewegungen der Blattergane, Leipzig 1875.

^{**} Untersuchungen über die mechanischen Ursachen der Zellstreckung.

^{***} Pringsheim's Jahrb. 12.

[}] Her. d. hot Ges 1883, 371,

⁺⁺ Pringshorm's Jahrb, 18, 70.

⁽⁴⁴⁾ Wiedem, Ann. 34, 340, 1888 und Ber. d. hot. Ges. 6, 236, 1888.

The second messes a second to the part of the second and the second seco

impressed the state of the control o

Board morrows, while he reported Brokers store the Vallet dams whether the Warbelline South browning arest browner wante German Mannes, and married species as every again I want to Every the ticon dec a resiliate forces including givener. Time de enincreases hadenesses we become a mile or in some durch in the Boss total back prints the are secure de but and and agent on he is no because a a core and burch letwhite his Bernami was report was part on fitte a mainte white אל פולטענים אין נידען ביינים פייניים הוד מיניינים אום א Maries is anywhere formersely on and bereity-rules worden Estat see de Warteten deme letamoure le le marie de Cort. erent toria de merce establiche le merchence describe abstall presidents but with such wedger from an animal sesses. first it above the Warmer and Appear a ser process as and der frances marred eran are suite source for one or one to der That words principa dies sure de l'ent bay dans aux sel der caures beile ser Intrass with assuremand factories who as refuse

The service because in a serie of months tribed and an area of the service of the

Fig. 177 zeigt in der Witte einen Kneiten-bei fliebner eines fessellen

^{*} favor ten Bau not les We to han les le tonne tens 1982

^{**} He strange Windows ser

Ventriculiten und ringsherum Kieselsterne lebender Hexactinelliden vergrößert).

Nach v. Ebner*) sind die sogenannten Biokrystalle die Kalkskelette von Foraminiseren etc., wie durch Aetzfiguren und optische Untersuchung nachgewiesen werden kann, einheitliche Krystalle, welche nur deshalb



Fig. 553.

nicht regelmäßige Form annehmen können, weil ihnen durch die lebende Substanz das Material an verschiedenen Stellen der Oberfläche in verschiedenem Maße zugeführt wird.

Einen Lebergang zwischen rein anorganischen Ausscheidungen und

^{*} Wien, Ak Ber, 1887, 1 95, 35,

Cellulosebildungen stellt der in Fig. 534 wiedergegebene Cystolith dar, ein aus Cellulose und oxalsaurem Kalk bestehendes traubenartiges Gebilde in einer Zelle des Hypoderms h der Blattoberseite von Ficus elastica (e die Epidermis, ch das chlorophyllhaltige Blattgewebe).

b) Das Protoplasma und seine Rewegung.

Nachdem man die Zellmembran als eine todte Ausscheidung aus dem eigentlichen Organismus erkannt hatte, sah man das, was nach dem Skelett die Hauptmasse ausmacht, das schleimige, häufig in eigenthümlicher Bewegung befindliche Protoplasma als den eigentlichen Träger des

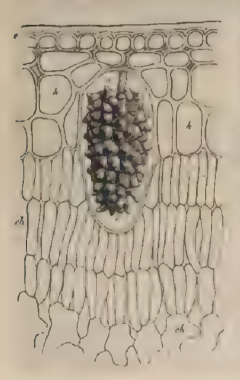


Fig. 554.

Lebens an. Dasselhe zeigt sich schon bei sehr oberflächlicher Betrachtung als durchaus unhomogen, indem es eine Menge kleiner Kornehen (Mikrosomen), größerer Körner z. B. Chlorophyll, Stärker, Krystalloide und Krystalte. sowie auch Tröpfehen öliger und wasseriger Flüssigkeiten enthält, von welchen die letzten, die oft einen Haupttheil des Zellinhaltes ausmachen, als Zellsaft bezeichnet werden, während die Hohlungen im Protoplasma, welche sie ausfüllen. Vacuolen heißen.

Das eigentliche reine Plasma wird in neuerer Zeit gewähnlich als Cytoplasma bezeichnet.

Eine erste wesentliche Frage, die uns die Betrachtung desselben aufdrängt, ist die, welchen Aggregatzustand dasselbe besitzt. Wie alle gallertartigen Körper ist es wahrscheinlich, auch abgesehen von den grobkörnigen Beimischun-

gen, inhomogen, indess hindert dies nicht zu untersuchen, ob die Mischung als solche fest oder flüssig ist.

Nach der hier angenommenen Definition vergl. Bd. I. Seite 241) ist ein Schleim fest, wenn er wenigstens Spuren von Verschiebungs-etasticität zeigt, findet man solche nicht, sondern nur innere Reibung, so handelt es sich um eine Flüssigkeit.

Die Frage wird in einfacher Weise dadurch entschieden, dass schon sehr geringe Kräfte die Oberfläche des Protoplasma deformiren konnen und dass Wirbelbewegungen in demselben stattfinden, welche in einer elastischen Masse nicht eintreten können, wenigstens nur in einer solchen, die Ringform besitzt oder durch gentigend starke treibende Kräfte durch Aufreißen an einer Stelle in solche gebracht wird.

Am besten überzeugt man sieh von der flüssigen Natur des Protoplasma, wenn man es aus einer zerrissenen Zelle ausfließen laßt.

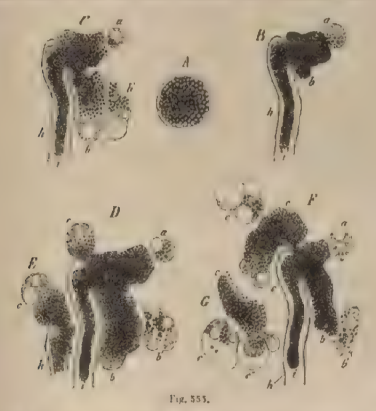
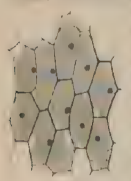


Fig. 355 zeigt Protoplasma aus einem verletzten Schlauch von Vaucheria terrestris langsom in Wasser austretend, in verschiedenen aufeinander folgenden Zuständen, in Zwischenräumen von etwa 5 Minuten. h ist die Zellhaut des zerrissenen Schlauches; i der noch im Schlauch befindliche Theil des Protoplasmas; a in B, C, D, F eine sich abtrennende Protoplasmakugel, Vacuolen bildend, dann zerfließend in F); b ein Zweig des Protoplasmas, der die Masse b' absondert, diese in D isolirt, in F zerflossen; c und c' verhalt sich ähnlich: G zeigt die weiteren Veränderungen des Theiles c'' in F. — A ist ein frisch ausgetretener Proto-

plasmaklumpen, sphärisch gerundet, die Chlorophyllkörner liegen sämmtlich innen, hyalines Protoplasma umbüllt das Ganze als Hautschicht. Es handelt sich in dem betrachteten Fall unzweifelhaft um lebendes Protoplasma und wir sehen, dass dasselbe durch Wirkung der Oberflüchenspannung in Tropfenform gebracht wird. Diese Erkenntnis führt nun aber zu verschiedenen Schwierigkeiten. So wird man in erster Linie fragen müssen, wie ist es möglich, dass ein wässriger Schleim in Wasser Tropfen form annimmt, da doch an der Grenze zwischen Wasser und Schleim, der im Princip eine Mischung von Wasser mit festen Theilchen ist, keine nennenswerthe Oberflächenspannung bestehen kann.

Auf diese Schwierigkeit hat neverdings Quincke 1888 hingewiesen, und es ist ihm auch gelungen, sie durch eine Hypothese, die



big. 556.

viel Wahrscheinlichkeit für sich hat, zu beseitigen. Es gelangte dazu durch die nahere Untersuchung der sog. Plasmolyse*, d. h. der Erscheinung, dass sich das Protoplasma beim Einbringen der Zelle in eine sehr verdünnte wassrige Salzlösung infolge osmotischer Wasserabgabe unter Zusammenschrumpfen der Vacuolen contrabirt und sieh von den Zellwandungen zurtickzieht, ohne aber abzusterben. In frisches Wasser gebracht nimmt es allmahlich wieder sein früheres Volumen cin.

Beispielsweise zeigt Fig. 556 nach H. de Vries 1888 die Plasmolyse in lebenden Zellen der Oberhaut von Tradescantia discolor nach dem Einbringen in verdannte Salzlosung.

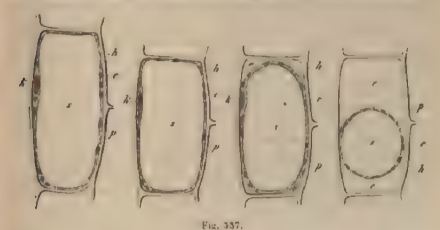
Fig 557 stellt 1., ebenfalls nach de Vries, eine junge, erst halbwegs erwachsene Zelle aus dem Rindenparenchym des Blüthenstiels von Cephalaria leucantha dar. 2. Dieselbe Zelle in 1 procentiger Salpeterlosung. 3. Dieselbe in 6 procentiger. 4. dieselbe in 10 procentiger Salpeterlösung. h ist die Zellhaut, p der protoplasmatische Wandbeleg, k der Zellkern, e sind Chlorophyllkörner, q ist Zellsaft, e eingedrungene Salzlösung.

klebs ** beobachtete, dass unter Umständen Protoplasmamassen, welche unter Ausstoßung des Zellsaftes beim Einlegen der Pflanze in verdunnter (10 proc.) Losung von Glycose zusammengeschrumpft sind, noch lange leben bleiben, sich mit einer neuen Zellhaut umgeben und sich in gewöhnlicher Weise weiter theilen können, doch verhungern sie schließlich, indem die körnchen im Protoplasma verschwinden.

^{*} Pringsbeim, Intersuchungen über den Bau und die Bildang der Pflauzenzelle Berlin (85)

^{**} Vottrag bei der 39 Naturf.-Vers. 1888.

Diese Thatsache zeigt deutlich, dass durch Plasmolyse trotz der außerordentlich auffalligen Aenderungen des Volumens das Leben des Protoplasma nicht vernichtet wird. Man erklärt sich die Plasmolyse durch die Annahme, dass die Außenschicht der Haut des Protoplasma für Salzlösungen u. dergl. undurchlässig ist, wodurch eben bedingt ist, dass wohl Wasser heraus, nicht aber Salzlösung hinein dißundiren kann.



Vielfach hat man zu ermitteln gesucht, ob das Protoplasma werklich eine Membran 'Primordialschlauch Mohl' hesitze und welcher Natur diese sei.

Pfeffer unterschied sogar eine außere und innere Membran, nach de Vries sollte sie ein sehr elastisches Hautchen sein.

Einige Fachstoffe können, wie sehon in Bd. I. Seite 572 erwähnt, wenigstens his zu gewissem Maße durch den Plasmaschlauch hindurchdeingen B. de Vries ** beobachtete nun bei Färbung von Zellen mit salpeterhaltiger Eosinlosung, dass die Vacuolen zunächst ungefärbt bleiben, was darauf hinweist, daß diese ebenfalls von einer für den Farbstoff wenig durchlässigen Membran umgeben sind. Erst nach einiger Zeit, vielleicht erst nachdem die Wand durch die Lösung zerstort ist, nehmen auch sie Farbe an. Eine nahere Untersuchung der hypothetischen Vacuolenwand ergab, dass sie ahnliches Verhalten zeigt, wie das hyaline der Zellwandung anliegende Protoplasma und sieh auch wie dieses theilen kann, anstatt wie jenes Cellulose, d. h. die Zellenmembran, scheidet aber die Vacuolenbaut den in der Vacuole enthaltenen Saft aus.

Stebe auch v. Nageli, Pflanzenphys, Unters. v. Nageli u Cramer, Heft I
 p. t. Reinke, Unters. aus d. bot. Laborat d. Univ. Gottingen. 2, t. 79; 3, t;
 Straßburger, Jenser Zeitschr f Naturw N. F. 3, 395 4876

^{**,} Pringsheim's Jahrb. 16, 465, 485 und Bot. Zig. 4886, Nr. 4-4.

Es ist auch zu vergleichen dem Stärke bildenden Protoplasma, welches Chlorophyllkörner und ahnliche körperchen bildet. Die Vacuolen können sich unter Umständen zu einer vereinigen, so namentlich wie Ch. Dar win entdeckte, in Folge mechanischer und chemischer Reize bei den Zellen der Drüsenhaare von Drosera rotundifolia. Bei Fütterung mit Eiweiß werden, wie de Vries*) beobachtete, die Protoplasmastromungen sehr lehhaft, die Vacuolen theilen sich und werden vom Protoplasma mit hewegt, wobei sie sich gleichzeitig, vermuthlich unter Abgabe einer wassrigen Lösung contrahiren. Diese Erscheinungen sprechen offenbar nicht für eine feste Membran, wogegen übrigens auch noch andere Umstände sprechen.

Quincke **) ließ verschiedene Losungen (Harz, Leim etc.) auf Quecksilber eintrocknen und zeigte, dass die zurückbleibenden Häutehen stets
eine Faltung der Elüssigkeitsoberfläche bedingen, selbst wenn ihre Dicke
geringer als 0,000015 mm ist. Da nun das Protoplasma, sowie dessen
Vacuolen stets kugelrunde Tropfen bilden, so kann es nicht von einer
festen Membran umspannt sein, da diese Falten bilden müßte und auch
die Vereinigung zweier Protoplasmamassen oder zweier Vacuolen zu einer
einzigen nicht gestatten würde.

Quincke selbst bemerkt

»Man muss aus diesen Erscheinungen mit Rücksicht auf die physikalischen Eigenschaften fester und lätssiger dünner Lamellen schließen, dass der Plasmaschlauch aus einer sehr dünnen flüssigen Membran besteht, welche den schleimigen und wassrigen Inhalt der Zelle in einer geschlossenen Oberfläche umhüllt, ähnlich wie bei einer Seifenblase die Luft von einer dünnen Haut aus lätssigem Seifenwasser eingeschlossen ist.

Die Substanz dieser Membran muss eine Flüssigkeit sein, welche in Wasser Tropfen bildet. Da von allen bekannten Stoffen der organischen Natur nur Oele diese Eigenthümlichkeit zeigen, so muss der Plasmaschläuch aus fettem Oel oder flüssigem Fett bestehen.

»Die Dicke dieser Oelschicht kann so gering sein, kleiner als 0,000 mm, dass man sie mikroskopisch nicht mehr wahrnehmen kann.«

Damit erscheint die eine der erwähnten Schwierigkeiten beseitigt.

Eine zweite Schwierigkeit liegt darin, dass das Protoplasma zwar flüssigen Aggregatzustand besitzen, aber nichtsdestoweniger der eigentliche Träger des Lebens sein soll.

Es ist eine Sache, die wohl keiner weitläufigen Erorterung bedarf, dass alles Leben an den festen Aggregatzustand gebunden ist. Alle

^{*} Bot. Ztg, 4886, Nr. 1.

^{**} Berl. Ak. Ber. 34, 789 u. 791, 1888.

Reize und Tastempfindungen kommen schließlich auf elastische Spannungen hinaus, welche in einer Flüssigkeit unmöglich sind. Ein lebender Flüssigkeitstropfen könnte nicht einmal, selbst wenn man die Möglichkeit von Reizen zugeben will, eine Vorstellung davon gewinnen, wo in seiner Masse der Reiz eingetreten ist, denn alles ist beweglich. Selbst unsere Gedankenarbeit wäre unmöglich, könnten nicht die dabei thätigen Gehirnorgane eine feste Stütze finden, gegen welche sie sich bei ihrer Arbeit anstemmen können man entschuldige den drastischen Ausdruck!

J. Bernstein **) außert sich folgendermaßen:

Eine jede chemische Verbindung im fitssigen Aggregatzustande besteht aus Molekülen, welche nach den drei Coordinaten des Raumes hin mit gleicher Intensität wirken. Es ist aus diesem Grunde absolut undenkbar, dass eine so beschaffene Substanz eine andere Form annehme, als eine solche, welche durch Cohäsion oder Schwere hervorgebracht wird. Erst wenn eine Substanz, in den festen Zustand übergehend. Krystallform annimmt, findet durch innere Kräfte eine Orientirung der Moleküle nach den drei Ordinaten des Raumes statt. Diese in der todten Natur wirkende formbildende Ursache, die Krystallisation, welche man von jeher als eine Vorstufe des organischen Bildungstriebes angesehen, ist aber auf andere als chemische Kräfte zurückzuführen.

Noll*** macht darauf aufmerksam, dass bei manchen Meeresalgen, welche nur eine einzige Zelle darstellen, aber nichtsdestoweniger wurzelund blattartige Organe zeigen, die Ausbildung der letzteren unmöglich durch das gewohnliche körnige Protoplasma bedingt sein kann, da dieses sich in fortwährender Strömung durch alle Organe befindet, also überhaupt keinen festen Punkt darbietet, welcher zur Ausbildung eines Organs Veranlassung sein könnte. Abgesehen von der als todte Masse zu betrachtenden Zellhaut ist in der Zelle nur das unmittelbar der Wandung anliegende hyaline Protoplasma fest. Dieses also muss nach seiner Ansicht der eigentliche Sitz der Reizbarkeit der Organe gegenüber der Außenwelt sein, durch welche der Anlass zur differenten Ausbildung der einzelnen Oberflächentheile gegeben wird.

Indess auch diese Annahme dürfte die vorhandene Schwierigkeit nicht beseitigen. Die Erscheinung, dass eine Zelle (insbesondere Eizellen) zeitweise überhaupt keine feste Membran besitzen und doch später zu ganz gesetzmaßig gestalteten Formen auswachsen, lässt erkennen, dass dem wandständigen (ohnedies von einer lütssigen Oelschicht umgebenen) Protoplasma eine solche Rolle nicht zukommt und namentlich,

Man denke z. B. an Ampere's Schwimmregel.
 Naturf. 1880, 13, 389.
 Nortrag a. d. 60 Naturf -Vers. in Wiesbaden 1887 und Naturw. Rundschau
 1888, 44.

dass sein Aggregatzustund nicht fest, sondern ebenfalls flüssig ist, so dass eine Vermittlung von Reizen nicht möglich erscheint, wenigstens

Fig 558.

nicht durch einstische Spannung.
Giebt man nun zu, dass die Annahme, das Protoplasma sei der eigentliche Träger der Lebenserscheinungen, unverträglich mit der Thatsache des flüssigen Aggregatzustandes ist, so bleibt nur eine fetzte Annahme übrig: der wahre Träger des Lebens muss der Zellkern sein, das Protoplasma selbst ist keine febende Substanz.

Der Hauptgrund, aus welchem man das Protoplasma als lebende Substanz betrachtete, heruht in den eigenthumlichen, scheinbur willkarlichen Bewegungserscheinungen, welche dasselbe zeigt, unter welchen als verbreiteste in erster Linie die sogenannte Cirkulation zu nennen ware. In Fig. 558 ist versucht, dieselbe darzustellen, wobei man die Masse längs der Peripherie der Zelle im einen oder anderen Sinne umlaufend denken muss und ehenso um die einzelnen Vocuolen .

Die Figur stellt einen optischen Längsschnitt der mittleren Zello eines Kürbishaares vom Kelch einer jungen Blüthenknospei dar. Zu bemerken ist, dass die Umrisse der Zellbaut der Deutlichkeit halber vereinfacht, und die Mikrosomen zu grob gezeichnet sind. Der centrale Klumpen enthalt den Zellkern. Die Proto-

Nahures uper das Protoplasma siehe hei Berthold, Studien über Protoplasmaniechanik, Leipzig 1886, Goppert und Cohn, Bet Zeitung, 1869, 663,

plasmaströmehen führen Chlorophyllkörner, an einer Stelle auch einen Krystall mit sich fort.

Bereits in Bd. 1. Seite 274 wurde darauf hingewiesen, dass diese Protoplasmaströmungen sehr viel Aehnlichkeit mit Contaktbewegungen zeigen und wohl auf solche zurückzuführen sind. In der bereits citirten Arbeit führt Quincke 1888 diesen Gedanken weiter aus und betrachtet als Ursache der Contaktbewegung die Ausbreitung einer seifenartigen, im Protoplasma gelösten Substanz auf der dasselbe umhüllenden Oelschicht. Seine eigenen Worte sind.

»Die Protoplasmabewegung hat ihren Grund in der periodischen Ausbreitung von biweißseife an der inneren Oberfläche der Oelhaut, die den Plasmaschlauch bildet.

*Das in der Hautschicht der schleimigen Plasmamassen enthaltene Eiweiß muss unter Einwirkung des absorbirten Sauerstoffs mit dem Oel des Plasmaschlauches in der oben Bd. I. Seite 522 geschilderten Weise Eiweißseife bilden, die sich an der gemeinsamen Grenze von Oel und wässriger Flüssigkeit ausbreitet. Durch die Ausbreitung werden Theilchen aus dem Innern des Oels und der wüssrigen Flüssigkeit an die gemeinsame Grenzfläche gezogen. Es kommen frische Massen Oel und Eiweiß in Berührung, aus denen sich wieder nach einiger Zeit Eiweißseife bildet, auflöst und ausbreitet.

*Die Ausbreitung erfolgt mit größerer Energie nach der Seite der gemeinsamen Grenzfläche, welche die großere Beweglichkeit hat und welche am wenigsten durch Eiweißseife von der vorhergehenden Ausbreitung verunreimigt ist. Die periodische Verschiebung regelt sieh also so, dass eine einseitige Verschiebung der schleimigen Plasmamassen an der Grenze von Oel und wassriger Flüssigkeit auftritt, wie ich es auch bei der Ausbreitung von Eiweiß an der Grenze von Oel und Wasser künstlich habe hervorrufen können.

«Es stellt sich also auf der ganzen geschlossenen Oberfläche eine scheinbar continuirliche, in Wirklichkeit stoßweise auftretende Verschiebung der schleimigen Protoplasmamassen her in einer geschlossenen Bahn an der inneren Oberfläche des Plasmaschlauches, die Rotationsbewegung des Plasmas.

³ Wird ein Theil der gebildeten und ausgebreiteten Eiweißseife in der umgebenden Flüssigkeit aufgelost, so begünstigt dies die periodische Ausbreitung.

Die Energie der Ausbreitung und die Große der Verschiebung bei jeder einzelnen Ausbreitung hängt von der Geschwindigkeit ab, mit der

 Haustein, Uas Protoplasma als Trager der pflanzlichen und thierischen Lebensserrichtungen, Heidelberg (**8); Loew, Bot Zeitung (**), (*), Loew und Bokorny, Die chemische Kraftquelle im lebenden Protoplasma, Munchen (**). die Eiweißseife sich bildet, auflöst und ausbreitet, also auch von der Zähigkeit des Oels und der schleimigen Plasmamassen, die durch die Ausbreitung nach der Grenzfläche oder der festen Zellwand bingezogen werden.

"Bei zu hoher und zu niedriger Temperatur muss die Plasmabewegung aushleiben, wie man es in der That beobachtet hat".

»Die Plasmamassen können bald rechts, bald links herum an der Oberflache des Plasmaschlauches verschohen werden, je nachdem zufällig die ersten Verschiebungen aussielen.

Die schleimigen Plasmamassen ziehen die festen Körnchen, Starke. Chlorophyll u. s. w. mechanisch mit sich fort, welche aber hinter den schleimigen Plasmamassen selbst zurückbleiben. Die leicht bewegliche Flüssigkeit im Innern der Zelle wird unbedeutend oder gar nicht mitgerissen. Dadurch erklärt sich die Anordnung der verschiedenen Schichten, die man in dem wandständigen Protoplasma unterschieden hat.

Die von zwei Flussigkeiten absorbirte Luft scheidet sich immer an der gemeinsamen Grenze ab, wenn man zwei Flussigkeiten mit einander in Berührung bringt, wie ich schon früher nachgewiesen habe **). Der in Oel und Eiweiß absorbirte Sauerstoff wird also, wenn durch die Ausbreitung frische Mengen von Oel und Eiweiß mit einander in Berührung kommen, sich an der Grenzfläche abscheiden und hier die Bildung der Eiweißseife begünstigen. Fehlt der Sauerstoff, so hört die Bildung der Eiweißseife und die Ausbreitung auf, die Protoplasmabewegung stockt, wie Hr. Kühne ***) in der That nachgewiesen hat.

Eine Reihe anderer, mehr nebensächlicher Erscheinungen ist mit dieser Theorie der Protoplasmabewegung in voller Uebereinstimmung, wie die plotzlichen Verschiebungen des von der Zellhaut losgelösten Plasmaschlauches nach einem oder dem anderen Ende der länglichen Zelle, indem der capillare Druck der kugelförmigen Endflächen durch Ausbreitung geändert wird; die Bildung neuer kleiner Vacuolen an der Stelle, wo der Plasmaschlauch beim Aufquellen reißt; die Winkel von 120°, unter denen die Grenzflächen zweier benachbarter Vacuolen sich schneiden; die stoßweise Bewegung des körnchenführenden Zellinhalts nach dem Platzen eines Plasmaschlauches durch periodische Ausbreitung an Stellen des Plasmaschlauches, die noch an der Zellwand haften; dass der Plasmaschlauch für hestimmte chemische Verbindungen wie Säuren leicht durchgängig ist, während er Salpeter, Kochsalz, Zucker nicht durch-

J. Sachs, Flora 1864, p. 65—68; W. Kuhne, Protoplusma. 1864, p. 100—103.

^{**} Pogg. Ann. 139, 19, 1870. Vergl auch Bd. II. Seite 113

^{***,} W. kubne, Protoplasma, 1864, p. 105.

lässt*); dass induktionsschläge, welche mit Wasser gefüllte Oelblasen nach meiner Erfahrung zum Platzen bringen, auch die Protoplasmahewegung zerstören ***).

»Ich habe ferner gefunden, dass von fetten Oelen umgebenes festes Eiweiß Wasser aufnimmt und flüssig wird, wenn das Oel mit Wasser in Berührung gebracht wird; dass dahei Bewegungen wahrzunehmen sind, die von periodischer Ausbreitung herrühren und der Protoplasmabewegung sehr ähnlich sind; dass endlich mit Salzlösung gefüllte Oelblasen in Wasser ihr Volumen vergrößern und mit Wasser gefüllte Oelblasen in Salzlösung ihr Volumen verkleinern.

Eine wesentliche Rolle bei der Protoplasmabewegung spielt ferner das feste Eiweiß, welches entsteht, sobald eiweißhaltige Flüssigkeit mit Sauerstoff in Berührung kommt.

a Lässt man filtrirtes Hühnereiweiß in einem hohlen Glasfaden hinund herlaufen, so bilden sich an den Enden aSchwänzes oder Luftblasen mit spitzen und faltigen, statt mit kugelformigen Grenzslächen. Diese Erscheinung beweist das Vorhandensein dünner fester Häutehen, die sich im Wasser oder wässrigem Eiweiß wieder auflösen können. Die festen Häutehen können so dünn sein, dass sie mikroskopisch nicht mehr wahrnehmbar sind. Sie bilden sich um so eher unter sonst ähnlichen Bedingungen, je mehr festes Eiweiß die Flüssigkeit enthält, und scheinen in vielen Gebieten der Natur eine bedeutende Rolle zu spielen.

»Da die absorbirte Luft an der Grenze von Oel und wassriger Flüssigkeit, also an der inneren Oberfläche des Plasmaschlauches, abgeschieden wird, so entstehen hier aus dem Eiweiß der Hautschicht des Plasmas feste Eiweißfaden, oder feste Eiweißbander. Diese machen die Oelschicht des Plasmaschlauches unbeweglicher und verzögern das Zerreißen der Oelhaut bei der Ausbreitung der Eiweißseife. Bei der Plasmolyse erscheint daber der von der Zellhaut losgelöste Plasmaschlauch oft runzlig. Beim Wiederaufquellen löst das zutretende Wasser diese festen Eiweißfäden, die Falten des Plasmaschlauches verschwinden und die flüssige Membran nimmt glatte Kugelgestalt an, wie es die Eigenschaften flüssiger Lamellen verlangen.

*Ab und zu werden feste mit Oel benetzte Eiweißbänder von dem Plasmaschlauch durch die Ausbreitung losgerissen und setzen sich an anderen Eiweißfäden fest. Außerdem hängt der Zellkern durch olbekleidete feste Eiweißfäden mit dem festen Eiweiß des Plasmaschlauches zusammen.

An der Oberfläche der dünnen Oelschicht dieser freistandigen festen

^{*} Pfeffer Osmotosche Untersuchungen 1877, p. 127, 135, 157.

es, W. Kubne, Protoplasma, t861, p 96.

Eiweißbänder findet nun auch eine Bildung von Eiweißseife und periodische Ausbreitung statt, wie an der inneren Fläche des Plasmaschlauches. Diese periodische Ausbreitung zicht einen Theil der schleimigen Plasmamassen nach dieser Oeloberfläche hin. Dies erklärt die Cirkulationsbewegung des Plasmas.

»An demselben festen Eiweißband kann die Oeloberstäche durch neugehildete feste Eiweißfäden unterbrochen werden. Man kann an demselben freiständigen Eiweißband gleichzeitig zwei Bewegungen in entgegengesetzter Richtung und von sehr verschiedener Geschwindigkeit heolachten, wie ich auch mit dem Mikroskope an der Grenze von fetten Oelen und Eiweiß zwei solche entgegengesetzte Bewegungen häufig wahrgenommen habe.

Diese festen Eiweißfäden können sich nun hilden, wo sich reichlich Sauerstoff tindet, oder lösen, wo sie mit wässrigem Zellsaft in Berührung kommen. Dadurch erklärt sich das wechselnde Bild, welches die freiständigen Plasmafaden mit Cirkulationsbewegung im Innern der Zellen bieten.

*Manchmal zerreißen mehrere der freiständigen Plasmafäden. Der Oelüberzug der anderen Faden will dann möglichst kleine Oberfläche annehmen, vereinigt sieh mit dem Oel des Plasmaschlauches und zieht den Zellkern sehnell nach der Zellwand hin.

«In fetten Oelen sind Substanzen löslich, welche bei Zutritt von Wasser aus dem Oel abgeschieden werden, welche dann Wasser anziehen, kugelförmig begrenzte Hohleitume und an der Grenztlache mit dem Wasser sehr dunne, feste fläute bilden — die letzteren wahrscheinlich unter dem Einfluss des hier abgeschiedenen Sauerstoffs der absorbirten Luft. Ich mochte diese Substanzen auch für Eiweiß halten und will sie vor der Hand auch Eiweiß nennen.

*Es würde also Eiweiß in fetten Oelen und umgekehrt fette Oele in Eiweiß löslich sein.

«Dieses im Oet des Plasmaschlauches lösliche Eiweiß muss an der außeren Oberfläche der dünnen Oelhaut des Plasmaschlauches feste Bander bilden, die mit den oben besprochenen Eiweißbandern der inneren Oelobertläche ein Netzwerk bilden und den Plasmaschlauch an der Zellhaut festhalten. Bei der Plasmolyse werden diese festen Eiweißbander an einzelnen Stellen gelöst oder zerrissen, an denen sich dann der Plasmaschlauch von der Zellhaut trennen kann.

»Bei der Plasmolyse bildet die Oberflache des ganzen Plasmaschlauches oder der aus ihm entstandenen Vacuolen ganz genau Formen, wie sie bei Oelkugeln oder Oelblasen im Wasser wahrzunehmen sind, wenn im Oel kleine feste Theilchen oder feste Membranen vertheilt sind.

«Jedenfalls spielen dunne Oellamellen und die Ausbreitungserschei-

nungen auch bei der Entstehung, Neubildung und Theilung der Zellen, die immer einen Kern oder eiweistartige Substanz enthalten, eine entscheidende Rolfe.

Wenn im Innern eines Tropfens, wie Fig. 559 andeutet*, eine wirbelnde Bewegung (Wirbelring) existirt und der Tropfen in einer anderen Flüssigkeit schwebt an welcher er sich reibt, so wird entweder (wenn der Tropfen selbst festgehalten wird diese andere Flüssigkeit entsprechend den Strömungslinien (Fig. 560) fortbewegt oder der Tropfen 'wenn er frei ist schreitet selbst in entgegengesetzter Richtung fort. Da nun derartige Wirbelbewegungen durch Contaktbewegung entstehen, so beobachtet man häufig ein amöbenartiges Fortkriechen solcher Tropfen.

Sind die Wichelbewegungen unregelmäßig, d. h. sind mehrere Wichelringe im Tropfen vorhanden, so kann derselbe ähnlich wie wirkliche Ambben (Fig. 561 a und b dasselbe Individuum in zwei verschiedenen



Fig. 559.



Fig. 560.

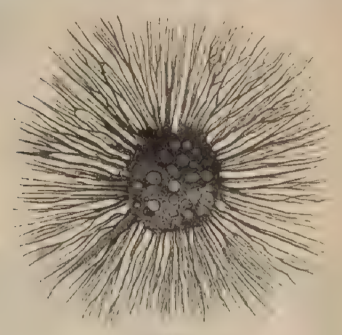


Fig. 564

Verzerrungszuständen sehr sonderbare und wechseinde Formen annehmen, wie solche auch die farblosen Blutkorperchen ausführen.

^{*} Aus O. L. Zeitschr. f. Kryst (885, 10, 14.

Ferner gehört hierher die Ausbildung von sogenannten Pseudopodien bei den Rhizopoden (vgl. Fig. 362, Häckels Protomyxa aurantiaca darstellend und sehr wahrscheinlich auch die Bewegung der Diatomeen.



l-12, 569.

Nach Imhof*) erfolgt die Bewegung mancher Diatomeen durch sehr feine Protoplasmafaden, welche durch entsprechend feine Poren des Kieselpanzers durchdringen. Nach Quincke 1888) wäre dagegen die Bewegung vielmehr eine Folge von Contaktbewegung.

Die Bewegungen der Ambben dienen nun in erster Linie dem Zweck der Nahrungsaufnahme, ebenso auch die der Blutkorperchen wahrscheintich zur Nahrungsabgabe. Nach den Beobachtungen von de Vries "dienen auch die Protoplasmacirkulationen wesentlich zur Ernahrung, da die Fortschaffung der Säfte durch Diffusion allein zu viel Zeit in Anspruch nehmen würde.

Die Theorie von Quincke giebt die einfache Erklarung, warum diese Bewegungen wirklich durch Annaherung von Nahrungsmitteln Eiweißstoffen) erzeugt werden und im Falle der Amöben dahin führen mussen, dass der Nahrungsstoff vom Protoplasma schließlich umhüllt wird.

^{*!} Biolog. Centralbl. 1887, 4, 719.

^{**} Bot. Zeitg. 43, 1885.

Eine mit Oel bekleidete schleimige Masse bewegt sich unter Wasser nach der Stelle hin, wo Soda oder Eiweiß in großer Verdünnung in Wasser vertheilt die Oelobersläche trifft. Die ölbekleideten schleimigen Massen legen sich dabei an feste oder schwer bewegliche Wände an, ziehen im Wasser vertheilte feste Körnchen in das Oel oder in die vom Oel bedeckten schleimigen Massen hinein.

*Eiweißhaltige Nahrung muss also in das Innere solcher ölbekleideten schleimigen Thiere bineingezogen werden, wie wir es in der That in der Natur wahrnehmen.

Dabei können mikroskopisch nicht mehr wahrnehmhare Oelschichten diese Erscheinungen hervorrufen. Und Fetttröpfehen findet man in jedem Protoplasma.

Die Fädehenströmung oder Körnchenbewegung an Pseudopodien würde sich, wie die Cirkulationsströmung an den freiständigen Fäden im Innern von Pilanzenzellen erklären, sobald man die wahrscheinliche Annahme macht, dass die Pseudopodien mit einer dünnen Oelhaut bedeckt und die Körnchen eiweißhaltig sind.

Die stoßweise Bewegung von Diatomeen in Wasser erfolgt in einer Weise, als ob das Thier mit einer unmerklich dünnen Oelschicht bedeckt wäre, auf welcher plötzlich eine Ausbreitung (von Eiweißseife) stattfände.

*Im Innern von Stentor und ähnlichen Thieren zeigen sich kügelförmige mit körnehenfreier oder körnehenhaltiger Flüssigkeit gefüllte
Hohlraume oder Blasen "Vacuolen", deren Grenztlächen dieselben Gesetzmäßigkeiten zeigen, wie Seifenwasserlamellen. Aus einem verletzten
Thiere treten Plasmamassen aus in das umgebende Wasser und bilden
neue kugelige Blasen nach ähnlichen Gesetzen, die sich vergrößern,
platzen oder zu größeren Blasen vereinigen. Die in das Wasser ausgetretenen schleimigen Massen haben das Bestreben Kugelform anzunehmen
und zeigen dabei ganz dieselben Erscheinungen, wie festes Eiweiß, das
an der Grenze von Oel und Wasser Oelblasen bildet, periodische Ausbreitung zeigt und schleimige Fäden bildet, die sich zu kugelförmigen
Massen zusammenziehen.

*Bei Lembadion bullinum habe ich pulsirende Vacuolen, mit körnchenfreier Flüssigkeit gefüllte kugelige Blasen, gesehen, die sich vergrößerten, und nach dem Ausgang eines kleinen Kanals im Thierleib zusammenzogen. In der Umgebung der großen Vacuole entstanden eine oder mehrere kleine neue Blasen, die sich vergrößerten, zusammenflossen und wie die erste größere wieder nach dem Ausgang des kleinen Kanals zusammenzogen. Die Vacuolen anderten dabei vor der Vereinigung ihre Lage in der umgebenden Plasmamasse.

*Lange Zeit bildeten sich kleine Vacuolen, die sich alle 11 Sekunden entleerten, dazwischen einige Zeit großere Vacuolen, deren Entstehung und Entleerung 17 Sekunden dauerte.

Eine faltige Oberfläche, die auf das Vorhandensein einer festen Membran hingedeutet hatte und die ich bei Vacuolen anderer Thiere wahrgenommen haber, habe ich an diesen Vacuolen niemals sehen konnen, auch nicht mit den starksten Vergrößerungen.

Es machte die Erscheinung auf mich den Eindruck, als ob mit Oet bekleidete hygroskopische Eiweißmassen durch die Oethaut hindurch Wasser aufgenommen und Blasen gebildet hätten, die dann stets zum Platzen gebracht wurden durch Eiweißseife oder eine andere abnliche Substanz, welche sich im Ausgang des kleinen Kanals gebildet hatte.

Abgesehen von der Geschwindigkeit, mit der die Diffusion von statten ging, würde der Vorgang ganz analog denjenigen sein, die man an ölbedecktem Eiweiß in Wasser oder dem Plasmaschlauch der Pflanzenzellen beim Wiederaufquellen nach der Plasmolyse beobachtet.

Eine Art der Protoplasmabewegung, welche nach der Theorie von Quincke noch nicht erklarlich erscheint vielleicht aber später doch

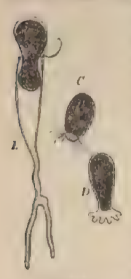


Fig. 563.

irgend eine rein physikalische Erklärung finden dürfte, ist die energische Bewegung der Cilien von Schwärmsporen. Spermatozoen. Infusorien etc., dünner Protoplasmafaden, welche durch ihre Rotationen oder Schwingungen die ganze ührige Protoplasmamasse mitbewegen und unter Umständen nach Aufhören der Bewegung wieder mit dieser verschmelzen.

Bei dem Wimper- oder Flimmerepithel höher organisieter Thiere dauert diese Bewegung oft noch lange nach dem Tode fort, so dass man sie an mikroskopischen Präparaten studiren kann. Die Bewegung der einzelnen Härchen ist eine pendelnde, die Phasen sind indess zwischen je zwei benachbarten etwas verschieden, so dass die Enden eine fortschreitende Welle bilden, wie wenn regelmäßige Windstoße über ein Getreidefeld hinziehen. Da die Ausschläge nach beiden Seiten mit

ungleicher Geschwindigkeit erfolgen, so entsteht eine in bestimmtem Sinne gerichtete Strömung in der das Flimmerepithel bedeckenden Flüssigkeit, welche eben der Zweck der Flimmerbewegung ist. Kurz nach dem Erlöschen lässt sie sich durch Zusatz von etwas Kali oder Natron nach Virchow für kurze Zeit aufs Neue erregen.

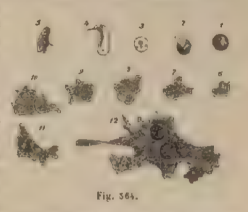
Die Fig. 563 zeigt als Beispiel von Fortbewegung durch Gilien eine

Schwärmspore eines Oedogonium und zwar C dieselbe frei in Bewegung, D dieselbe, nachdem sie sich festgesetzt und die Haftscheide gebildet hat, E den Austritt des gesammten Protoplasmas als Schwärmspore, nachdem die Keimpflanze in die Länge gewachsen.

Die Fig. 564 zeigt einen Schleimpilz Physarum album, und zwar t. eine Spore; 2. den Austritt ihres Inhalts; 3. den befreiten Inhalt;

4., 5. diesen als Schwärmer mit einer Cilie; 6., 7. nach Verlust der Cilie; 9., 10., 41. Verschmelzung der Amöben; 12. ein kleines Plasmodium.

Diese Schleimpilze sind insofern noch von besonderem Interesse, als unter Umstanden ihr Kriechen durch die Wirkung von Schwere und Licht bestimmt wird. Wird senkrecht auf eine mit Plasmodien erfüllte Lohemasse eine feuchte Glastafel ge-



stellt, so kriechen die Plasmodien in der Dunkelheit bis zur höchsten Kante empor, bei Belichtung dagegen kriechen sie wieder in die Lohe zurück.

Man kann die Erscheinung als eine Reizwirkung durch Licht auffassen, doch zeigt sie eine gewisse Aehnlichkeit mit Erscheinungen, die nur durch Wirkungen der Oberstächenspannung bedingt sind, z. B. dem Emporkriechen der sogenannten »Weintbränen«, so dass wahrscheinlich im Prinzip die Ursache doch eine ähnliche ist und die Wirkung des Lichtes auf photochemische Bildung von Stoffen hinauskommt, welche die aufstrebende Contaktbewegung hindern oder in gerade entgegengerichtete umwandeln.

Anders verhält es sich indess mit Bewegungen, die durch direkte mechanische Reize ausgelost werden, wie z. B. die Contraktion der Muskelfaser eines bekannten und weit verbreiteten Infusionsthierchens, der Vorticelle, die bei nur ganz leiser Störung der Cilienbewegung durch ein kleines Hindernis sofortige spiralige Aufwiekelung des langen Stiels bewirkt, an welchem das Infusorium festsitzt und dasselbe dadurch aus dem Bereiche des störenden Korpers entfernt.

Noch primitiver eingerichtet ist vielleicht der auf mechanische Reize reagirende Apparat mancher Pflanzen, wie aus der bedeutenden Langsamkeit, mit welcher er funktionirt, zu schließen sein durfte.

Reizt man z. B. an einem mit fünf oder sechs Blättern besetzten Mimosenspross etwa vermittelst des heißen Focus einer Brenulinse irgend eines der kleinen Theilblättchen eines Blattes, so schlagen sich nach und nach alle übrigen Theilblättchen desselben Blattes zusammen, nach einiger Zeit krümmt sich auch das große Bewegungsorgan an der Basis des Hauptblattstiels und wieder nach einigen Sekunden geht die Reizwirkung auf das nächste benachbarte Blatt, dann auf ein folgendes über u. s. f., bis endlich alle Blätter des Sprosses die Reizbewegung gemacht haben, was freilich nur dann geschieht, wenn sich eine Mimose im Zustande böchster Reizbarkeit befindet).«

Nach Oliver**) ist eine Erklärung der Reizbarkeit mancher Pflanzen nur möglich durch die Annahme des Zusammenbangs des Protoplasmainhalts benachbarter Zellen, insofern es gelang nachzuweisen, dass die Gefäße etwa durch fortgeleiteten Saft nicht im Stande sind die Fortpflanzung des Reizes zu vermitteln, da diese auch noch nach Zerschneidung der Gefäße eintrat.

Tangl beobachtete zuerst seine Poren in der Zellmembran, durch welche sich Protoplasmasiden hindurchziehen, vermittelst welcher die einzelnen Zellen mit einander in Verbindung stehen, so dass z. B. bei Verwundungen bei Zwiebelschalen) sich auf größere Entsernung hin sosort einen Einsuss auch auf die unversehrten Zellen geltend macht.

Wenn wir nun auch einen derartigen Zusammenbang der Protoplasmamassen annehmen, so ist damit die Reizwirkung, welche ja auch bei nur einzelligen Infusorien eintritt, noch nicht erklärt, und es dürfte wohl bei dem jetzigen Stande unserer Kenntnisse kaum möglich sein unter der Annahme, dass das Protoplasma eine wirklich todte Masse sei, eine aunehmbare Erklärung dafür zu finden. Sachs vergleicht die Wirkung mit der plötzlichen Umwandlung labiler alfotroper Modifikationen bei mechanischer Berührung, indess kann dies wohl eben nur als ein Gleichnis beigezogen werden.

Ganz abgesehen von der im Allgemeinen sehr großen Geschwindigkeit, mit welcher Reiz- und Muskelcontraktionen sich fortpflanzen, gegen welche die Umwandlungsgeschwindigkeit enantiotroper und monotroper Modifikationen sehr gering ist, begt ein Hauptunterschied darin, dass der Organismus den Reiz und die ausgelöste Bewegung empfindet, während nicht der mindeste Grund vortiegt anzunehmen, dass auch ein Krystall eine Empfindung davon habe, wenn er in eine andere Modifikation übergeht. Was direkt empfunden wird, scheint stets eine elastische

[·] Sachs, Pflanzenphysiologie, pag. 723.

^{**} Ber. d. d. bot. Ges. 5, 4887. Vergt. ferner: Russow, Sitzb d. nat Ges. Dorpat. 6, 562, Gardiner. Arb. d. bot. list. zu Wurzburg 2, 52; Tangt. Pringsh. Johnb. 12, 470 und Wien. Ak. Anzeiger. 4884, 422.

Spannung zu sein. Da unter Umstanden Umwandlungserscheinungen mit elastischen Deformationen Aehnlichkeit besitzen vgl. Bd. I. p. 76 und Bd. II. p. 441), so erscheint es allerdings nicht ausgeschlossen, dass ein Organismus eine Umwandlung eines seiner Bestandtheile in ähnlicher Weise empfinden könnte, wie er eine elastische Deformation empfindet; es muss auch bervorgehoben werden, dass die unerklarten Bewegungsvorgänge nicht dem eigentlich flüssigen Protoplasma zukommen, umwelches es sich hier handelte, sondern einem festen, vielleicht ziemlich complicirten Organ.

Mechanismen, welche durch einen rein mechanischen Reiz veranlasst werden, ähnlich wie ein Muskel zu reagiren, lassen sich übrigens in sehr vielfacher Weise construiren. Schon jede elektrische Klingel, die ertont, wenn ein schwacher Druck auf den Contaktknopf ausgeübt wird, bietet ein Beispiel.

Brachte man in einer Anzahl zu einer Kette aneinander gereihter Kautschukblasen galvanische Elemente an, und würde dann einen Contakt schließen, so dass der Strom kreisen kann, so würden sich die einzelnen Blasen in Folge der Gasentwicklung in den Elementen deformiren, und bei passender Form der Blasen könnte sich die ganze Kette in ähnlicher Weise contrahiren wie ein Muskel. Würde durch die Blasen eine Substanz (entsprechend dem Blut durchgeleitet, welche das Gasabsorbiren kann, so würde die Spannung alsbald nach Aufhören des Contaktes 'des Reizes wieder nachlassen und bald der Anfangszustand wieder hergestellt sein etc.

c) Zellkern und Zelltheilung.

Wenn nach dem Vorausgehenden sehr viel dafür spricht, dass auch das Protoplasma nur eine todte Substanz ist, die einerseits Ausscheidungen, andererseits Nahrungsaufnahme besorgt, wenn sie durch außere oder innere kräfte dazu veranlaßt wird, so bleibt nichts anderes übrig, als den Zellkern als den wichtigsten und wesentlichsten Bestandtheil der Zelle zu erklären, als das eigentlich Lebendige in derselben.

Man hat früher als besondere, mit dieser Auffassung wohl im Einklang stehende Thatsache hervorgehoben, dass während Zellmembran, Zellsaft und Protoplasma ohne das Leben der Zelle zu vernichten verschiedenartige fremde Bestandtheile aufnehmen konnen, der Zellkern, so lange er überhaupt lebe, allen Färbungsversuchen unzugänglich sei, dass er eine bestimmte, sehr complicirte chemische Constitution habe, an welcher nicht das mindeste geändert werden dürfe, ohne das Leben der ganzen Zelle zu vernichten.

Neuerdings ist es indess Douglas H. Campbell*) gelungen, auch lebende Zellkerne zu fürben und die Theilungsvorgange an solchen zu beobachten, so dass die chemische Constitution des Zellkerns jedenfalls nicht von so ungemein fundamentaler Wichtigkeit ist.

Dagegen haben eine Reibe anderer Versuche gezeigt, dass der Zellkern im Leben der Zelle wirklich die bervorragendste Relle spielt, dass alle wesentlichen Aenderungen in der Constitution der Zelle von ihm ihren Ausgang nehmen und dass er auch im Uebrigen fortwährend regulirend in die Arbeiten des Protoplasmas einzugreifen scheint.

Bereits Straßburger **, bemerkt

- »Vielkernige Protoplasmamassen lassen sich öfters in lebensfähige Stücke zerlegen, wenn nur jedes Stück einen oder einige Zellkerne erhalten hat.
- «Protoplasmamassen, die ohne Zellkern verblieben sind, gehen zu Grunde.»

Nach den Untersuchungen von Klebs ***) haben Stücke von Spyrogyrenprotoplasma, durch Contraktion in Zuckerlösung erhalten, nur dann die Fahigkeit, sich mit einer Membran zu umgehen, wenn sie einen Zeilkern enthalten. Kernlose Stücke blieben zuweilen langer lebend, vermochten aber keine Membran zu bilden.

Haberlandt† macht darauf aufmerksam, dass nicht, wie gewöhnlich angenommen wird, die Lage des Zellkerns in der Zelle eine regellose ist, sondern dass er sich in der Nähe derjenigen Stelle aufhält, wo
eine besonders intensive Thatigkeit herrscht. So z. B. liegt er der Wand
dicht an, wenn daselbst eine Verdickung erfolgen soll, oder er steht
wenigstens durch Protoplasmastränge mit der betreffenden Stelle in Verbindung, ebenso wenn eine Ausstülpung der Zellwand erfolgt; †

Körschelt †††) beobachtete eine eigenthümliche Funktion des Zellkerns bei Wasserwanzen, namlich Chitinausscheidung. Es treten hier Doppelzellen mit zwei sehr großen Kernen auf, welche letztere pseudopedienartige Fortsätze einander entgegen senden, die sich allmühlich in der Protoplasmamasse verlieren. Mitten zwischen denselben findet die Chitinausscheidung statt.

Auch bei kernen von Drüsenzellen, welche starke Absonderungen von sieh geben, z. B. bei den Spinndrüsen von Spinnen, beobachtet man

^{*} Unters, aus d. bot. Institut zu Tubingen 1888, 2, 569.

[&]quot; Tageblatt d 33. Naturf.-Vers, 4880.

[&]quot;" Biolog. Centralbl. 1887, 7, 161.

⁻ Ber. d. d. bot. Ges. 5, 1887.

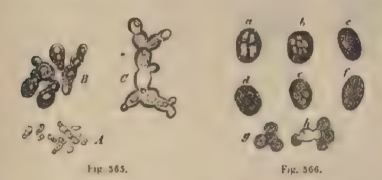
^(**) Siehe ferner Haberlandt, Leber die Beziehungen zwischen Funktion und Lage des Zellkernes in den Pflanzen, Jena 1887.

¹¹⁴ Naturwissenschaftl. Rondschau, 1887, 109.

die gleiche Erscheinung. Die Kerne sind unverhältnismäßig groß und oft vielfach verzweigt, und zwar nicht von Aufang an, sondern erst mit Beginn der Thatigkeit der Zellen.

Diese wenigen Beispiele genügen schon, die Wichtigkeit und eigenthümliche Funktion des Zellkerns erkennen zu lassen. In noch weit höherem Maße wird dieselbe indess ersichtlich bei dem Studium der fundamentalen Aenderungen der Zellconstitution bei der Zelltheilung und Vereinigung.

Eines der einfachsten Beispiele bilden die Gährungspilze. Es sind einfache Zellen, die sich in der Regel in der Art vermehren, dass sie an einer oder zwei entgegengetzten Seiten blasige Ausstülpungen treiben, welche nach und nach gleiche Größe wie die Mutterzeite erhalten, sich durch eine Querwand von dieser abgrenzen und sehließlich vollständig ablösen, oft erst nachdem sie inzwischen selbst neue Sprosse getrieben



haben. In zuckerarmen Lösungen kann der Habitus der Zellen auch ein fadenartiger, übnlich wie bei Schimmelpilzen werden, doch kommt es nie zu eigentlichen Schimmelhildungen. Verdünnt man die Nährstofflosung so weit, dass sie zur Ernährung der Zellen nicht mehr ausreicht, so tritt Sporenbildung ein, d. h. der Plasmainhalt sondert sich in mehrere Partien, die sich mit derben Häuten umgeben und schließlich nach Zerreißung der gemeinsamen Hülle frei werden. Sie können lange Zeit unter ungünstigen Bedingungen und ohne jede Nahrungszufuhr existiren. Werden sie in geeignete Nahrlosung gebracht, so erweicht die harte Haut und sie wachsen zu normalen Zelten aus.

Die Fig. 565 zeigt Saccharomyces cerevisiae, A schwach vergroßert, B Unterhefe, stark vergroßert, C Oberhefe, stark vergroßert.

Die Fig. 366 stellt die Sporenbildung der Hefe dar a b sind Zellen mit mehreren Vacuolen; c Zelle mit gleichmäßig kürnigem Inhalt; d vier Plasmapartien; e aus diesen hervorgegangene junge Sporen;

f dieselbe doppelt conturirt; g freie Sporen nach Auflösung der Membran; h Sporen im Beginn der Sprossung.

Einen besonders merkwürdigen Fall der Theilung bieten die mit Kieselpanzer ausgestatteten Diatomeen*).

Den Untersuchungen von Pfitzer zufolge besteht die Kieselschale der Bacillariaceen aus zwei getrennten Hälften, ähnlich dem Unter-



Fig. 567. Fig. 568.

theil und Deckel einer Schachtel. Bei der Theilung schieben sich die beiden Schalen auseinander (Pinnularia viridis, Fig. 567 Seitenansieht vor der Theilung, Fig. 568 nach der Theilung und werden Deckel zweier neu entstehender Untertheile. Die eine der so entstehenden Tochterzellen hat also genau die Größe der Mutterzelle, die andere dagegen, hei welcher der frühere Untertheil zum Deckel geworden ist, ist etwas kleiner. Da nun auch diese Tochterzelle die Fähigkeit hat, sich durch Theilung zu vermehren, so müssten nach und nach immer kleinere Individuen entstehen. Thatsachlich geht diese Verkleinerung indess nur bis zu einer gewissen Grenze, schließlich tritt eine andere Fortpflanzungsweise durch Auxosporens ein und hierdurch werden wieder Individuen

von der anfänglichen Große gebildet. Im einfachsten Falle besteht dieselbe darin, dass ein Individuum seine Schalen abwirft, sich vergrößert und dann eine neue Schale bildet. Andere Arten werden unter »Befruchtung« erwähnt.

Bei thierischen Zellen machte man zuerst Remak) die Beobachtung, dass bei der Theilung zunächst eine Theilung des Zellkerns erfolge, dann eine Scheidung der beiden Abtheilungen der Zelle durch eine von außen nach innen vordringende Scheidewand oder durch Einschnützung.

Im Jahre 1873 beobachtete Schneider ** eine eigenartige Spindelfigur bei der Befruchtung von Mesostomum Ehrenbergii.

[&]quot;I Schmitz, Bot. Zeitg. 36, 1878, Nr. 37 u. 38.

^{**} Oberhessische Ges für Natur- u Heilkunde.

Im Jahre 1874 beobachtete Straßburger zuerst bei pflanzlichen Zellen die Ausbildung des Kerns zu einer Spindelfigur.

Nach Straßburger haben sich insbesondere Auerbach, Bütschli, Eimer, Flemming u. A. mit der eigenthümlichen Beschäffenheit des Zellkerns beschäftigt*.

Im Zustande der Reife erscheint der Zellkern feinkörnig, richtiger schlierenartig, mit einer zarten Membran umschlossen und ein kleineres Körnchen, den Nucleolus, umhüllend.

Je näher der Moment der Theilung kommt, um so deutlicher wird diese Struktur, und man erkennt sehließlich deutlich Knäuel zusammengewundener Fäden.

Die Fig. 569 zeigt beispielsweise Zellkerne von Nothoscordon fragrans nach Flemming, und zwar: 1) einen rubenden Kern, 2 das Nuclein des Kerns in einen Fadenknauel geordnet.

Nach einer zusammenfassenden Darstellung von Walde yer**, besteht nach Rabl) das Kerngerüst aus stärkeren primaren Chromatinfaden ***, von welchen sich sehwächere sekundäre abzweigen. Bei bevorstehender Theilung werden letztere,



Fig. 569.

sowie auch der Nucleolus, von den primären Fäden aufgezehrt, und diese bilden sich zu U-förmigen Schleifen um, deren Biegungen einem vPolteldes zugewandt sind, während die freien Enden das sogenannte «Gegenpolfeld bilden.

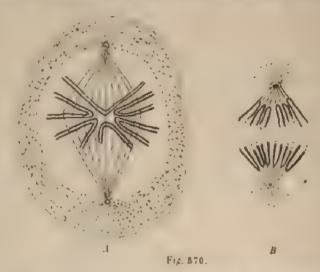
In diesem Stadium erfolgt eine Längstheilung der Fäden, und nun bildet sich ganz unabhängig von diesem Knäuel die sogenannte »Kernspindel" aus, deren Fäden sich gewissermaßen an die in die Aequatorialebene

^{*.} Siehe Straßburger, Zellbildung und Zelltheilung. 3. Aufl. Jena 1880; Jenaische Zeitschr. für Naturw. 11, 435. Bot. Zeitg. 1880, 845. Ferner. Guignard, Compt. rend. 1883, 97, 646. Ann se. nat. bot. Ser. VI, 17, 5 u. 20, 310; Heuser, Bot. Centraibl. 1884, 17, 27; v. Nageli. Nageli. u. Schleiden's Zeitschr. f. wiss. Bot. 1, p. 34; Olivier, Bull soc. bot. de Fr. 20, 104. Prillieux, Compt. rend. 92, 147. Roux, Leber die Bedentung der Kerntheilungsfiguren, Leipzig 1883; Schmitz. Verh. d. nat. Ver. d. Rheint u. Westf. 1880, 122, 459. 1879. Schorler, Inaug-Diss. Jena 1883, Wilte, Ber. d. bot. ties. 4883, 243. Zacharias, Bot. Zeitg. 1881, 1882, 4885; Hanstein, Sixb. d. Niederth. Ges. für Naturund Heilk. zu Bonn. 1879, 145; Carnoy, Zelltheitung bei den Arthropoden, und Flemming. Arch. mikr. Anat. 1887, 29, 389.

^{**} Du Bois-Reymond's Archiv f. Physiologie, 4887, 1.

^{***} So genannt, weil sie in besonders hohem Maße die Fahigkeit haben, Farbstoffe zu adsorbiren.

derselben (Fig. 570 .1) rückenden U-formigen Chromatinfaden, an deren Biegung, befestigen und sie gegen die Pole hinziehen Fig. 570 B. Nun wachsen die Chromatinfaden in die Lange, verschlingen sich und die



eutstandenen Tochterkerne runden sich allmählich zu gewöhnlichen Kernen ab, womit die Zweitheilung beendet ist. Allmählich nehmen die so entstandenen Theilkerne wieder die feinkörnige Struktur an.

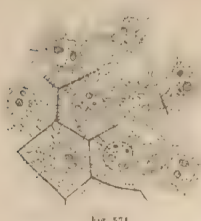


Fig. 571.

Kurz nach der Scheidung der U- oder baarnadelformigen Stäbehen sammeln sich in der Aequatorialebene der Spindel Körnehen, welche sich allmahlich zur Scheidewand der entstandenen Tochterzellen zusammenschließen.

Die Figur 571 zeigt z. B. den Vorgang der Scheidewandbildung zwischen den durch successive Zweitheilung entstandenen Zellkernen im Embryosack von Agrimonia Eupatorium.

Früher hatte man in Fällen, wie der dargestellte, eine freie Zellbildung angenommen, es sollten sich unter Umständen frei im Protoplasma einzelne Zellkerne ausbilden konnen und selbst 1875 glaubte Straßburger noch derartige Falle annehmen zu müssen, indess weitere Untersuchungen führten bald zu dem Ergebnis, dass neue Kerne immer nur Theilungsprodukte sehon vorhandener sind.

Bei vielzelligen Infusorien tritt nach den Beobachtungen von Gruber") vor der Theilung Vereinigung sammtlicher Kerne zu einem einzigen ein, und nach erfolgter Theilung lösen sich die Tochterkerne wieder in zahlreiche einzelne Kerne auf. Aehnlich verhalten sich auch Infusorien mit rosenkranzförmigen Zellkernen, deren Glieder sich vor der Tbeilung ebenfalls in eine einzige Masse zusammenziehen.

Höchst merkwürdige Beobachtungen machte E. Pflüger" an Froscheiern, deren natürliche Lage vor oder nach Beginn der Furchung Theilung geandert wurde. Die Lier sind bekanntlich mit einer Schleimbülle umgeben, die im Wasser außerordentlich stark aufschwillt und sich dabei von dem Ei selbst loslüst, so dass dieses im Innern sieh frei drehen kann. Die Stellung der Eier lasst sich dahei leicht beurtheilen, insofern jedes eine weiße und eine schwarze Hälfte besitzt, deren Farbe durch das Pigment der Haut erzeugt wird. Im unbefruchteten Zustande nehmen die Eier alle möglichen Stellungen ein, sofort nach stattgehabter Befruchtung drehen sie sich indess so, dass die schwarze Hälfte nach oben gerichtet ist, und die Furchung findet dann in der Weise statt. dass die ersten beiden Theilungsebenen sieh in dem vertikalen Durchmesser der Kugel schneiden und die dritte dazu senkrecht steht. Pflüger hinderte nun die Drehung der Eier dadurch, dass er die Schleimschicht nur wenig aufquellen ließ, soweit zur Befruchtung durchaus nöthig war, und sie dann an eine Glasplatte ankleben ließ, welche gestattete, ihnen jede beliebige Richtung zu geben. Es zeigte sich nun das interessante Besultat, dass wieder die Bichtung der Schwerkraft, nicht die durch die Vertheilung des Pigments zur Anschauung gebrachte Struktur des Eies, maßgebend war für die Furchung, da wieder die ersten beiden Theilungsebenen den vertikalen Durchmesser gemein hatten und die dritte sich borizontal ausbildete.

Später zeigte Pfluger***. dass, wenn eine Stunde nach dem Auftreten der ersten Theilungsebene das Ei in andere Lage gebracht wird. sich nichts destoweniger die zweite Ebene so ausbildet, dass die Schnittlinie mit der ersten wieder vertikal steht. Erfolgt aber die Aenderung der Lage nach zwei Stunden, so bleibt sie ohne Einfluss. Gleiches gilt auch für die dritte Theilungsebene.

Born † fand die Resultate von Pflüger bestätigt und konnte sie noch vervollständigen. Es ergab sich namentlich, dass bei den Lagen-

^{*} Ber d, naturf, Ges, zu Freih, 1887, 3, 57.

^{**} Pfluger's Archiv fur Physiologie. 81, 314.

^{***} Pfluger's Archev für Physiologie, 32, 1

⁴ Archiv f. mikroskop, Anatonne, 24, 175,

änderungen der Eier der Inhalt in Folge verschiedener Diehte der verschiedenen Theile grundlich in Unordnung gebracht wird. Wie sieh das Ei theilt, hängt nicht direkt von der Richtung der Schwerkraft ab, sondern von der Lage der spindelformigen Figur, welche allerdings, da sie sieh in einer beweglichen Masse befindet, durch die Schwere derart



beeinflusst wird, dass die von Pflüger beobachteten Erscheinungen zu Stande kommen. Das Wesentliche sind also nur die beiden Korne, der übrige Eiinbalt ist nur Nahrungsstoff.

Eine merkwürdige Eigenschaft besitzt nach Dewitz** verdünte Sublimatlösung. Unbefruchtete Froscheier, welche in eine solche eingelegt wurden, zeigten nach einiger Zeit Furchung, d. h. Theilung, während freiwillige Furchung bei solchen Eiern sonst nie beobachtet wurde.

Vielleicht handelt es sich um ähnliche begünstigende Einwirkung eines flüssigen Stoffes bei der Befruchtung der Phancrogamen, bei welchen die Eizelle zur Samenbildung dadurch angeregt wird, dass ein schlauchformiger Fortsatz eines Pollenkorns durch das Zellgewebe

des Griffels bis dicht an sie hinwachst, ohne aber sich zu öffnen, so dass nur ein kleiner Theil seines Inhaltes durch Diffusion in die Eizelle gelangen kann und zwar nur ein flüssiger Stoff, da Diffusion bei festen körpern unmöglich ist. Die Bahn, welche der Pollenschlauch beim Fortwachsen einschlägt und welche ihn sieher zur Eizelle führt, wird theil-

^{*} L. Gertach Anatomischer Anzeiger 1887, II. Nr. 18 u. 19 versicht die Eizelle zur bequemeren Beobachtung mit einem Glasfenster.

^{**} Biolog, Centralbl. 1887, 7, 93,

weise durch die Struktur des Stempelgewehes bestimmt, theilweise wohl auch durch flüssige oder gasformige Ausscheidungsprodukte der Eizelle.

Die Fig. 572 zeigt das Schema einer sehr einfach gehauten Blüthe im Längsdurchschnitt gesehen; a den Querdurchschnitt einer Anthere vor ihrem Aufspringen; b eine der Länge nach aufgesprungene Anthere mit Pollen; e das Filament: d die Basis der Blüthenhulle; e Nektarien; f die Wand des Fruchtknotens; q den Griffel desselben; h die Narbe; i keimende Pollenkorner; k, l, m einen Pollenschlauch bis in die Mikropylo vorgedrungen; n den Stiel der Samenknospe; o die Basis derselben; p das außere, q das innere Integument; s den Kern der Samenknospe; t den Raum des Embryosackes; u den Basaltheil desselben mit den Antipoden; v die Synergiden; z die Eizelle.

Vielleicht gehört hierher auch die Auxosporenbildung der Diatomeen *). Im einfachsten Falle findet dieselbe so statt, dass ein einzelnes Individuum seine Schalen abwirft, sich vergrößert und neue Schalen bildet oder dass zwei Individuen sich in eine schleimige Masse einhallen und sich ebenso vergrößern.

Die Fig. 373 zeigt den letzteren Fall bei Frustulia saxonica.

Der Fall 2 ist vielleicht nur ein Versuch zur Copulation, der aber nicht zur

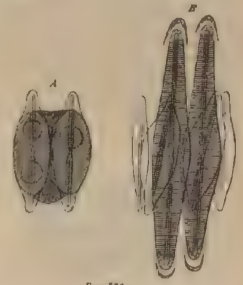


Fig. 573.

Ausführung gelangt und schließlich wie die ungeschlechtliche Verjungung Fall I verläuft. Möglicherweise findet dabei aber eine Diffusion der Safte statt, ähnlich wie bei den Befruchtungserscheinungen der Phanerogamen und Florideen.

d) Copulation and Befruchtung.

Einen der einfachsten Fälle von Zellvereinigung bildet die sogenannto Copulation, darin bestehend, dass zwei anscheinend gleichartige Zellen sich öffnen und deren Inhalte zusammentließen, wie es z. B.

^{*)} Schmitz, Bot. Zeitg. 86, 1778. Lobmanu, Molekularphynik, 11

Fig. 574 für Cosmarium Menegbinii zeigt. a ist die breite, c die schmale Seitenprofilansicht: b das Querprofil: d zeigt zwei Zellen in Copulation: e eine junge Zygospore: h die daraus hervorgetretene Keimkugel: i die beiden in der Keimkugel gebildeten kreuzweise gestellten Tochterindividuen.



In ähnlicher Weise findet bei manchen Diotomeen eine Auxosporenbildung statt und zwar entweder so, dass die beiden Individuen nach dem Abwerfen der Schalen zu einem verschmelzen oder dass jedes der beiden Individuen sich in zwei theilt und diese paarweise verschmelzen. Solche Erscheinungen können als Befruchtungserscheinungen einfachster Art betrachtet werden.

Bei der eigentlichen Befruchtung tritt ebenfalls Vereinigung zweier Zellinhalte ein, doch sind die Zellen deutlich als männliche und weibliche unterschieden, wie z. B. Fig. 575 zeigt, welche die Befruchtung



bei einer einfachen Alge, Vaucheria sessilis, darstellt. I ist ein kleines Stück des Thallus, a das Oogonium, a der Keimfleck, d. h. Spitze des Keimbläschens, b das Antheridium, B die Eispore.

In ahnlicher Weise vollzieht sich die Befruchtung bei den Archegoniaten und anderen Kryptogamen und insbesondere bei den Thieren.

In früherer Zeit glaubte man, dass nicht die Spermatozoen, sondern die Flüssigkeit, in welche sie häufig eingebettet sind, das eigentlich befruchtende Element sei, welche almlich, wie oben bei der Befruchtung der Phanerogamen erwahnt, durch Diffusion in die Eizelle gelange, eine Ansicht, die namentlich von Johannes Müller vertreten wurde.

Man bemerkte später aber mehrfach, dass Spermatozoiden in Eizellen eingedrungen waren und Keber (1853 entdeckte als der Erste eine Oeffnung in der Eibaut, durch welche das Eindringen möglich war, welche er Mikropyle umnte. A. Schneider* (1873), Bütschli, van Beueden (1875), Oscar Hertwig**, sodann Fol*** und Selenka†) haben das Eindringen des Spermatozoons in das Einnher verfolgt und dessen Vereinigung mit dem Eikern beobachtet.

Hertwig fand zuerst, dass von dem Keinbläschen des Ei ein Theil, das sogenannte Bichtungskörperchen, ausgestoßen wird. Selenka sah die Auflösung des Spermatozoids, das Abwerfen von Kopf und Schwanz, wobei schließlich nur der Hals übrig blieb.

Ballowitz††) glaubt auch eine feine innere Struktur der Samenfäden nachgewiesen zu haben, welche an die der Muskelfasern erinnert.

Dewitz†† beobachtete, dass die Spermatozoen der Küchenschabe die Eigenschaft haben, stets entgegengesetzt dem Uhrzeiger zu kreisen und sich dabei an die Grenze der Flüssigkeit zu begeben, einerlei, ob dieselbe von einem gasförmigen oder festen Körper gebildet wird. So kreisen sie auch auf der Oberfläche der Eizellen und müssen dabei schließlich nothwendig in die Mikropyle bineingelangen. Interessante Gesetzmäßigkeiten über die Bewegung pflanzlicher Spermatozoen hatte schon früher Pfeffer aufgefunden, welchem es gelang nachzuweisen, dass die Spermatozoen gewisser Kryptogamen von bestimmten Flüssigkeiten, z. B. verdünnter Apfelsäurelösung, angezogen werden, derart, dass wenn man in einen die Spermatozoiden enthaltenden Wassertropfen ein offenes, mit solcher Lösung gefülltes Capillarrohr einlegt, die Spermatozoiden in großer Anzahl sich in dieses Rohr hineindrängen.

Nach Hertwig wird vor der Befruchtung die Membran des Keimbläschens*+ schlaff und löst sich allmählich ganz auf. Es bleibt von dem Keimbläschen nur ein heller Fleck, der sich spindelförmig ausdehnt und an seinen heiden Enden eine strahlige Anordnung des umgebenden Protoplasmas bewirkt. Der eine der beiden Pole befindet sich dicht an der Oberfläche des Eies und bewirkt, dass diese sich an der Berührungsstelle nach außen beulenförmig aufwölbt, und schließlich zerfallt die Spindel (von Fol Amphiaster genannt), indem der eine Pol mit dem ausgewölbten Theil der Eibaut abgesehnurt wird, während der andere sich in den Mittelpunkt des Eies begiebt und zum Eikern wird.

A. Schneider, Das Ei und seine Befruchtung, Breslau, J. A. kern's Verlag, 1883.

^{**} Morpholog Jahrh. 1, 847 und 4, 186 4876.

^{***)} Arch, se phys. et nat 58, 1878 und Compt. rend. 1877.

⁴ Sitzb. d. phys.-med. Ges. zu Erlangen, 1977.

Anatomischer Anzeiger (886, 1, 363.

⁴⁵⁴ Archiv f. d. gesammte Physiologie, 1866, 88, 388.

^{**} kern der Eizelle.

Sobald unn ein Spermatozoon in das Ei und zwar bis in den Dotter eingedrungen ist, umgiebt sich letzterer, falls das Ei genügend Lebenskraft hatte, mit einer sehr dünnen Memhran, welche das Eindringen anderer Spermatozoons hindert. Der Schwanz des eingedrungenen Spermatozoons, welcher bis dahin durch seine lebhaften Schwingungen die Fortbewegung erzeugt hatte, wird rasch aufgelöst, um den Kopf sammelt sich aufänglich helle Protoplasmasubstanz, allein beim weiteren Vordringen wird er ebenfalls abgeworfen und es bleibt nur der Hals, der beträchtlich anschwillt und zum "Spermakern« wird. Eikern und Spermakern nähern sich schließlich, indem sie strahlenartige Fortsätze aussenden und schließlich erfolgt die Vereinigung zum "Furchungskern«.

Bereits van Bambecke hatte beobachtet, dass bei Froscheiern das eindringende Spermatozoid die zurückgelegte Bahn durch einen Pigmentstreifen markirt, so dass der Ort des Eindringens erkennbar bleiht. Boux 1 zeigt weiter, dass derselbe innerhalb gewisser Grenzen willkurheh ist und dass durch ihn die Lage der ersten Theilungsebene bedingt wird. Es stellte sich ferner heraus, dass die Bahn des Spermatozoids aus zwei Abschnitten besteht. Der erste verläuft direkt gegen das Centrum der Eizelle, der zweite, welcher beim Erreichen einer bestimmten Dotterschicht beginnt, führt den Spermakern direkt zum Eikern.

Kultschitzky** findet in Uebereinstimmung mit älteren Beobachtungen von van Beneden, dass nicht, wie Hertwig angenommen hatte, eine Verschmelzung von Eikern und Spermakern stattfindet, sondern dass beide verschiedene Wandlungen durchmachen, his sie genau gleich aussehen, dann Fäden aussenden und so den bekannten Amphiaster bilden. Der Kern des Spermatozoons wird also zu einem Kern der Eizelte, er vermag richtend auf das Protoplasma der letzteren einzuwirken und der Moment, in welchem dies geschieht, ist (nach Kultschitzky) der eigentliche Befruchtungsmoment.

Nach der Ansicht von Straßburger***) tritt bei der Copulation keine Verschmelzung der weiblichen und männlichen Kernfäden ein, sondern erst nach der Theilung des Eikerns, wobei die durch Spaltung der Kernfäden entstandenen Segmente, welche in gleicher Anzahl auf beide Tochterkerne vertheilt sind, zu einem einzigen Kernfäden verschmelzen, der also halb aus väterlicher, halb aus mütterlicher Kernsubstanz besteht, wodurch sich die Vererbung der beidorseitigen Eigenschaften erklärt‡.

^{*} Arch f mikr. Anat 4887 29, 137

^{**} Sitzb d Berl, Ak, 1888, 47

^{***} Neue Untersuchunzen uber den Befruchtungsvorgang bei den Phaneropamen als Grundlage für die Theorie der Zeugung. Jena 1884.

[†] Vergl. auch kölliker, Zeitschr. f. wissensch-Zoologie. 1885, 42, 1.

Fol*) beobachtete, dass ein normales gesundes Ei immer aur ein Spermatozoon eindringen lässt. Wurden aber die Eier durch Einbringen in kohlensäurehaltiges Wasser gewissermaßen narkotisirt, so ließ jedes je nach der Stärke der Narkose zwei oder mehr Spermatozoon eindringen. Achnlich verbielten sich schlecht gereifte oder verdorbene Eier.

In denjenigen Eiern, welche nur zwei oder drei Spermatozoen aufgenommen hatten, vollzog sich die Theilung in der Art, dass statt der gewöhnlichen doppeltsternformigen Figur (Amphiaster) eine solche mit drei oder vier Polen Triaster oder Tetraster erschien, und dem entsprechend war auch die übrige Furchung gestört, so dass Missgeburten mit zwei oder drei Gastralhohlen entstanden.

Eier, die noch mehr Spermatozoen aufgenommen hatten, gingen zu Grunde, zeigten aber anfänglich noch entsprechend vielstrahlige Theilungsfiguren, welche Fol Constellationen nennt.

Nach den Beobachtungen von R. Hertwig^{**} lassen sich bei Seeigeleiern die Befruchtungsvorgange durch verdünnte Chlorallösung lähmen, so dass z. B. die Vereinigung von Eikern und Spermakern verhindert werden kann, obsehon die Kerne lebenskräftig bleiben und complicirte Theilungen erleiden. Es ist hieraus zu schließen, dass die
Annuherung der Kerne auf einer Strömung im Protoplosma, nicht wie
man früher annahm, auf einer Attraktionskraft beruht***.

Die Abweichungen zwischen verschiedenartigen Beobachtungen über Karyokinese erklären sich dementsprechend nach Boveri; hauptsächlich dadurch, dass die zur Tödtung der Zellen benutzten Mittel nicht immer geeignet waren, so dass zuweilen zunächst nur ein Zustand der Betäubung eintrat, welcher zu unregelmäßigen Erscheinungen Anlass gab.

Sehr interessant sind ferner die Untersuchungen von O. und R. Bertwig††) über Bastardbefruchtung, worüber bereits zuvor Pflüger und Smith†††) wichtige Versuche veröffentlicht hatten. Während aber diese Forscher zu der Ansicht gelangt waren, dass die Möglichkeit der Bastardbildung wesentlich davon abbängig sei, oh das Spermatozoid nach seiner Form im Stande sei, in die Mikropyle des fremden Eies einzudringen, und dass also dieselbe am leichtesten erfolge bei solchen Spermatozoen, die sehr spitze Köpfe haben, kamen O. und R. Hertwig zu dem Ergebnis, doss der verschiedene Erfolg in erster Linie durch die

^{*)} Compt. rend. 47, 497, 1883,

^{**} Sitzb. d. Ges. f. Morphologie u. Thysiologie zu Munchen 1886, 2, 74.

^{***} Zu ahntichen Besultaten gelangte auch D. Hertwig Jenaische Zeitschr. f. Naturwissensch. 1883, 18, 475 u. 276).

⁺ Jenaische Zeitschr, f. Med. u. Naturw. 1387, 14, 423.

[†] Jenaische Zeitschr. f. Naturwissensch, 1884, 19, 121.

⁴⁴⁴ Pfluger's Arch. f. Physiologie 82, 512

Veränderlichkeit der Eier bedingt sei. Frische gesunde Eier ließen die fremden Spermatozoen nicht eindringen, wohl aber solche, die bereits durch längeres Liegen geschwächt waren.

Ferner stellte sich heraus, dass selbst wenn ein fremdes Spermatozoon in ein nahezu frisches Ei eingedrungen war, dennoch die Wahrscheinlichkeit der normalen Entwicklung des Embryo nur gering war. Sie wuchs indess bis zu einem bestimmten Grade mit der Zeitdauer, und solche Eier, die eine bestimmte, günstigste Anzahl von Stunden gelegen hatten, nahmen nicht nur die fremden Spermatozoen leicht auf, sondern entwickelten sich auch ganz normal.

e) Beziehungen zwischen anorganischer und organischer Natur.

Die wörtliche Bedeutung des Ausdrucks Individuum ist dieselbe, wie die von Atom. Beide bezeichnen etwas, was man nicht zertheilen oder zerschneiden kann, ohne dass es aufhört zu existiren.

Zunächst gelangen wir zu diesem Begriff, wie schon auf Seite 314 erörtert wurde, durch die Vorstellung unseres eigenen Ich. Uns selbst zu theilen *, ist uns **) unmoglich. Einzig die Vorstellung dieser Unmoglichkeit führt zum Begriff des Individuums.

Ebenso halten wir Wesen, die uns mehr oder minder ähnlich sind alle organisirten Wesen), für Individuen, gleichgültig, ob diese selbst von sich eine ähnliche Vorstellung haben oder überhaupt fähig sind Vorstellungen zu bilden.

Wie verhält es sich nun aber mit der Individualität einer einzelligen Pflanze oder eines Infusoriums, welches die Fähigkeit besitzt, sich zu theilen?

O. Bütschli*** bemerkt:

»Wenn man die Erscheinungen des Entstehens und Vergebens in der großen Beihe der thierischen Organismen überblickt, so wird man überrascht durch einen bedeutenden Gegensatz binsichtlich der Bedeutung der Individualität bei den böheren, d. h. vielzelligen Thieren und den niederen, den einzelligen, den Infusorien und Rhizopoden.

• Während bei den ersteren in fast allen Fällen das Individuum eine bestimmte und scharfe Existenz auch neben seiner Nachkommenschaft

^{*} Unser leb kann sich auf einen mehr oder minder großen Raum expandirt und auf einen Punkt zusammenzeschrumpft denken. Die Moglichkeit einer Schnitt-fliche wurde bedingen, dass wir im Stande waren, uns auf zwei in gewissem Abs and Legende Punkte concentriet zu denken.

^{**} Ob night durch Kraffe, welche night unserem Willen unterworfen sind, dies dech geschehen kounte, wissen wir night.

^{***} Zoolog. Auz. 1882 5, 64.

behauptet, tritt uns hingegen bei den einzelligen, sich durch Theilung fortpflanzenden Organismen die gewöhnlich nicht besonders gewürdigte Thatsache entgegen, dass das Individuum als solches bei seiner Fortpflanzung aufhört zu existiren, dass es seine Individualität gleichsam in die beiden neu entstehenden Individualitäten seiner Nachkommen spaltet, «

Sehr interessant in dieser Hinsicht sind die Versuche von Nussbaum*) über die künstliche Theilung von Infusorien. Wurde z. B. eine iselirte Oxytricha der Länge oder Quere nach halbirt, so formte sich hald jedes Stück wieder zu einem vollständigen Individuum mit eigenem Wimperkranz um. Nach und nach konnten so aus einem einzelnen Infusorium durch Zerschneiden zehn neue bergestellt werden. Die Theile vermochten indess nur dann sich zu ergänzen und überhaupt weiter zu wachsen, wenn sie einen Zellkern oder wenigstens einen Theil eines solchen enthielten, kernlose Stücke gingen stets zu Grunde. Achnliche Versuche hat gleichzeitig und mit gleichem Erfolge auch Gruber**) ausgeführt.

Wurde ein Individuum von Stentor so zerschnitten, dass die Theile noch durch ein dünnes Band verbunden waren, so führten sie entgegengesetzte Bewegungen aus, bis schließlich das Band zerrissen war. War die Brücke indess nicht zerstörbar, so resultirten Doppelwesen, z. B. mit einem Vordertheil und zwei Hinterleibern oder umgekehrt. Wurde ein Querschnitt so geführt, dass die beiden Theile noch durch einen, wenn auch sehr feinen Protoplasmafaden verbunden waren, so führten beide Theile stets die gleiche Bewegung aus, verhielten sich also wie ein Individuum. Hieraus folgt, dass hier kein bestimmtes Centralorgan existirt, sondern jeder Punkt gewissermaßen Centralorgan ist.

Die Versuche von Gruber wurden neuerdings bestätigt von M. Verworn***), welcher sie noch dahin erganzte, dass kernlose Theilstücke von schalentragenden Bhizopoden, speziell Polystomella, nicht die Fähigkeit haben, die zerbrochene Schale zu regeneriren. Sie konnten allerdings noch längere Zeit fortleben und selbst Nahrung aufnehmen.

Aus allen diesen Versuchen geht hervor, dass hei den einzelligen Organismen die Verhältnisse wesentlich anders liegen als hei uns, dass es hier, wie Weißmann† 1884 mit Recht hervorhebt, überhaupt kein Individuum in dem Sinne giebt, wie es gewöhnlich gemeint wird, da unsere Abstraktionen, wie * Generation*, * Mutter*, * Tochter* etc. künstliche Begriffe sind, denen in der Welt der Einzelligen nichts entspricht.

^{*,} Sitzb. d. niederch, Ges. f. Natur- u. Heilkunde, 1881.

^{**} Biolog, Centralbi, 4874, 4, 717.

^{***} Zeitschr, f. wissensch. Zoologie, 46, 455, 1888.

⁺ Biolog. Centralbl. 4, 630 u. 677.

Man hat auch die Frage aufgeworfen, ob die Einzelligen als •unsterblich• zu bezeichnen seien.

Möbius*) ist hiermit nicht einverstanden, sondern betrachtet als Unsterblichkeit nur die Eigenschaft als Individuum weiter zu leben. Wo also der Begriff der Individualität seine Bedeutung verliert, gilt gleiches auch für den des Todes.

Wie um die Nichtigkeit des Begriffs der Individualität der Einzelligen recht deutlich und klar zu erweisen, kommt noch hinzu, dass nicht nur ein sogenanntes Individuum in zwei oder mehr andere zertheilt werden kann, sondern dass sich umgekehrt, wie bei der Conjugation und Befruchtung, zwei zu einem vereinigen können.

Ebenso wenig, wie von einem Momente des Todes, kann man bei Einzelligen von einem Momente der Erzeugung eines Individuums sprechen. Gleiches gilt aber auch von höheren Thieren.

Die Frage, in welchem Momente der neu gebildete Embryo ein selbststandiges Individuum darstellt, hat keine Berechtigung **).

In noch höberem Maße zeigt sich die Bedeutungslosigkeit der Unterscheidung solcher bestimmter Momente von Tod und Zeugung bei Wesen anderer Art als wir sind, wenn wir berücksichtigen, dass die Verschmelzung der Zellkerne durchaus nicht nothwendige Bedingung der Bildung eines Individuums ist, dass vielmehr in sehr vielen Fällen schon die einfache Nebeneinanderlagerung von Zellen völlig ansreicht. Ob Golonien von Bakterien, einzelligen Algen und dergleichen jeweils als ein Individuum betrachtet werden sollen, obschon sie aus vielen gleichartigen Zellen zusammengesetzt sind, mag vielleicht fraglich erscheinen, indess von diesen Zellencomplexen giebt es unzählige Uebergange zu relativ sehr hoch entwickelten Organismen, die wir wenigstens im gewöhnlichen Leben ganz ohne Bedenken als einzelne Individuen bezeichnen, bei welchen dies aber bei näherer Untersuchung im hohen Grade fraglich wird.

Es sei daran erinnert, wie außerordentlich viele hochentwickelte Gewächse sich einfach dadurch künstlich vermehren lassen, dass man abgeschnittene Stücke derselben in geeigneten Nährhoden setzt, wobei sich nach und nach jedes einzelne wieder zur vollkommenen Pflanze erganzt.

^{*} Biolog Centralbi. 4, 839. Naturi 1884, 443. Siehe auch Gütte, Ueber den Ursprung des Todes. Hamburg u. Leipzig, Voss, 1883.

^{**} Nach Fol Compt. rend. 97, 497 entscheidet bierüber die Möglichkeit der Bildung zweier oder mehrerer Embryonen aus demselben Ei, wenn in dasselbe zwei oder mehr Spermatozoen eindragen. Der Moment, in welchem die neuen Indisiduen entstehen, ist also derjenige, in welchem die Spermatozoen mit dem Eikern die spindelformigen oder doppelsternformigen Figuren (Amphiaster bilden.

Ein besonders aussallendes Beispiel bietet die als Zierpslanze weit verbreitete Begonia. Vöchting, welcher sich sehr eingehend mit derartigen Untersuchungen beschäftigte, beobachtete"), dass selbst ein Stück der Blattsläche (von Begonis Rex), welches einen größeren Nerv enthicht und an dem dem Blattstiele zugewandten Ende in einem etwas Wasser enthältenden Glase ausgehängt wurde, am oberen Ende des starken Nerven einen nach oben gerichteten Spross und mehrere nach unten gerichtete Wurzeln trieb. Hätte man das Blattstück in Erde verpflanzt, so würde es sich wieder zu einer vollkommenen Pflanze ergänzt haben.

Wie weit kann man nun eine solche höhere Pflanze zertheilen, ohne dass die Stücke die Fahigkeit verlieren, sich wieder zur ganzen Pflanze zu ergänzen? Giebt es bestimmte Lebenseinheiten, aus welchen sie aufgebaut gedacht werden kann, und ist sie als Aggregat dieser Individuen zu denken oder müssen wir, wie es gewohnlich geschicht, die ganze Pflanze als ein Individuum bezeichnen und dem Begriff des Individuums entgegen annehmen, dass es sich theilen lässt?

Nach allen vorliegenden Untersuchungen kann man annehmen, dass diese letzten Einheiten, welche das Gauze reproduciren können, die einfachen Zelten sind (welche allerdings selbst wieder die Fähigkeit haben sich zu theilen) und dass nur aus rein nebensächlichen Gründen es nicht immer gelingt, aus irgend einer beliebigen einzelnen, einem Organismus entnommenen Zelle den gauzen Organismus neu entstehen zu lasson. Nichtsdestoweniger müssen wir aber den ganzen Organismus als ein individuum betrachten, wenn wir ihn als etwas uns Aehnliches betrachten, und wir sind somit gezwungen anzunehmen, entweder dass die Individualität der einzelnen Zelten schon durch Zusammentagerung zum Organismus verloren geht, aber sofort wieder neu entsteht, sobald man diesen zerschneidet, oder dass eine Individualität einzelner Zellen überhaupt keinen Sinn habe.

Vöchting kommt zu dem Resultate:

*Keine lebendige und wachsthumssihige vegetative Zelle am Psanzenkörper besitzt eine spezisische und unveränderliche Funktion. Die jeweilig verrichtende Funktion einer Zelle wird in erster Linie durch den morphologischen Ort bestimmt, den sie an der Lebenseinheit einnimmt,

»Als Lebenseinheit oder physiologisches Individuum**

^{*} H. Vochting, Leber Organbildung im Pflanzeureich. Bonn, Cohen u. Sobn, 4878, pag. 99, Fig. 14.

^{**} obie Forderung nach einer Trennung der morphologischen und physiologischen Individualität ist zuerst von Nägelt ausgesprochen worden. (Die Individualität in der Natur mit vorzuglicher Berucksichtigung des Pflanzenreichs, Zurich (858, S. 185 Anm.) Für die Ausbildung der morphologischen Auffassung der Individualität

babe ich oben jedes ptlanzliche Gebilde bezeichnet, wetches im Stande ist, die zu seiner Erhaltung nothwendigen Organe zu erzeugen, oder welches sie schon besitzt. Dieser Gegenstand bedarf aber noch einer genaueren Besprechung. Es ist hier namlich streng zu unterscheiden zwischen dem Wirklichen und Möglichen, dem Actuellen und Potentiellen, zwischen der Disposition zu einer Entwicklung und der letzteren selbst unter veränderten Bedingungen. — Der Zweig am Baum hat die Fähigkeit, zum Individuum zu werden, ist es aber noch nicht. Er wird es erst, wenn er vom Baume getrennt wird und nun seine eignen Wurzeln bildet. — Wie die Geschichte der Individualität lehrt, beruht auf der Vermengung des Potentiellen mit dem Actuellen ein wesentlicher Theil des fruchtlosen Streites über das pflanzliche Individuum.

*So führt also Alles zu der Annahme, dass in dem Stoff- und Kräftecomplex jeder einzelnen lebendigen vegetativen Zelle des Organismus die Moglichkeit zur Reproduktion der Totalität mit ihrer mannigfachen Glicderung gegeben ist. Man kann sagen, dass in jeder einzelnen Zelle des Organismus das Ganze implicite enthalten sei, dass das letztere gewissermaßen in jedem Einzelelement schlummere; nur muss man dabei stets im Auge behalten, dass diese Ausdrucksweise eine lediglich metaphorische Bedeutung hat. Am complexen Organismus ist jede Zelle nur Theil eines Ganzen, welcher für diesen eine bestimmte Funktion erfüllt; erst mit ihrer Isolirung hören die Beziehungen zur Totalität auf und nun treten die Bedingungen ein, vermöge deren sie sich zum Ganzen zu entwickeln strebt.

Auch Straßburger (4880) außert sich in ähnlichem Sinne:

a Wir müssen uns gewöhnen, das Protoplasma nicht als eine einheitliche Substanz, vielmehr als einen hochorganisirten Körper aufzufassen, oder wir stehen völlig rathlos vor den Erscheinungen des Lehens. Ist es doch Thatsache, dass ein Klümpchen Protoplasma, des Ei, nach Vereinigung mit einem andern Protoplasmatheilchen befahigt ist, den ganzen elterlichen Organismus in seinem complicirten Bau zu wiederbolen. Dass die Eigenschaften eines Eies aber nicht prinzipielt verschieden sind von denjenigen des übrigen Protoplasma, dass vielmehr im Ei nur ein der Fortplanzung besonders angepasster Protoplasmatheil vorliegt, das lehrt die Thatsache, dass auch andere Protoplasmamassen

hat dieser Forscher selbst das Meiste geleistet. Vergl. die genouite Schrift und systematische Lebersicht der Erscheinungen im Pflanzenreich, Freiburg 1853. — Ein Versuch zur Durchführung der frezlichen sonderung wurde dann von Hackel gemacht Generelle Morphologie. Berlin 1866. 1, S. 241 ff., Doch werden die beiden Standpunkte hier keineswegs streng auseinander gehalten. — Ein Versuch zur experiment-tilen Behandlung der physiologischen Individualität ist aber, soweit mir bekannt, bisher nicht gemacht worden.»

im Organismus oft befähigt werden, denselben vollständig zu reproduciren. Besonders auffallend ist das Verbalten gesteckter Begonienblätter, das ich hier desbalb auch anführe. Bekanntlich brechen aus solchen Blättern neue Pflanzen hervor. Die mikroskopische Untersuchung zeigt nun, dass es einzelne Epidermiszellen dieser Blätter sind, welche die ganze Pflanze wiederholon; das Protoplasma einer einzigen solchen Zelle bildet somit den Ausgangspunkt für einen vollständig neuen Organismus. Da ist doch der Vorgang im Prinzip nicht verschieden von der Bildung eines Keimes aus dem Ei. «

Pfluger* sußert sich:

"Am meisten Licht verbreitet die Wiederhildung verlorener Gliedmaßen. Wir schneiden dem Salamander einen Finger ab, es wächst ein neuer Finger; wir entfernen die Hand, den ganzen Arm ..., es entstehen aufs Neue Hand, Arm ... Alle Geschöpfe besitzen dies Vermögen in allerdings wechselnder Größe. Besonders stark finden wir es bei den niederen Thieren ausgebildet. Selbst den Säugethieren fehlt die Fähigkeit der Reproduktion nicht...

. Wenn immer gerade das ersetzt wird, was verloren ging, so ist es klar, dass das wieder neu erzeugte Glied nicht aus einem präexistirenden Keim des Gliedes entstand. Die Wundfläche des Armstumpfes hat Nährmaterial angezogen und die Molekule desselben organisirt zu einem Arm. Die ordnende Kraft ist aber eine Molekularkraft, die von der lebendigen Substanz des Stumpfes aus nicht in die Ferne wirken kann, sondern nur dadurch, dass sie die in die Aktivitätssphäre ihrer Moleküle gerathenden Nahrmoleküle anzicht, an bestimmte Orte treibt und so gleichsam eine neue, lebendige Schicht auf sich niederschlagt. Wie nun diese neue Schicht organisirt ist, hängt offenbar von dem Gesetz der Organisation, d. b. von der Molekularanordnung und von dem chemischen Zustande in der Oberfläche ab, auf welche sich jene neue Schicht absetzte. . . . So baut sich Schicht auf Schicht, die jungero stets das Kind der älteren, bis das Organ wieder ersetzt ist. Der Grund der Wiederersetzung liegt also darin, dass die wunde Fläche des Armstumples so arbeitet, wie sie es immer thut, auf die Molekule der an sie grenzenden Schicht richtend, ordnend, organisatorisch wirkend, weshalb jedes Nührstofftheilehen, das in den Bereich desselben gerath, sofort sich einfügt dem von ihr vorgeschriebenen Gesetz.

"Hiernach ist es nicht schwer, sich zu denken, dass von einer sehr viel kleineren Oberflache, etwa einem Ellipseide aus sich der ganze Rumpf und Kopf erzeugen kann, wenn der Oberfläche hinreichend Nährmaterial zugeführt wird.

^{*)} Pfluger's Archiv ! Physiologie 82, 1.

J. v. Sachs*) macht darauf aufmerksam, dass er bereits in seinen Vorlesungen über Pflanzenphysiologie 1882 (p. 942) die Wichtigkeit der Continuität des Keimplasmas betont habe.

Schon wiederholt bei anderen Gelegenheiten habe ich auf die bisher viel zu wenig beachtete Thatsache hingewiesen, dass die Continuität des Pflanzenlebens sich vorwiegend in der Continuität der embryonalen Substanz ausspricht. Ich babe ausführlich auseinandergesetzt, dass im normalen Verlauf eines Ptlanzenlebens, selbst in dem hundertgibrigen eines Baumes, die neuentstehenden Vegetationspunkte immer die Nachkommen vorausgebender Vegetationspunkte sind, dass schließlich alle die zahlreichen, aber kleinen Vegetationspunkte einer vielverzweigten Pflanze aus dem ersten Vegetationspunkte der Keimpflanze sich ableiten lassen. Dieser aber ist unmittelbar ein Ueberrest von der Substanz der befruchteten Eizelle, oder von dem was ich die embryonale Substanz nenne. Die Frage ist nun, ob auch die embryonale Substanz der Eizelle selbst diese Continuität fortsetzt, und diese Frage muß mit einem entschiedenen Ja heantwortet werden die unzähligen sorgfältigen embryologischen Untersuchungen der letzten vierzig Jahre lassen keinen Zweifel darüber, dass sowohl die Eizellen wie auch Spermatozoiden und Pollenkorner aus Mutterzellen entstehen, welche ganz direkte Descendenten von Vegetationspunkten sind, aus denen die sie erzeugenden umlangreicheren tieschlechtsorgane hervorgehen; zumal neueste Beoliachtungen von Göbel betonen ausdrücklich, dass schon in den frühesten Jugendzuständen die Zellen, aus welchen die eigentlichen Sexualzellen hervorgehen werden, an der materiellen Beschaffenheit ihres Inhaltes zu erkennen sind, zu einer Zeit, wo das sie umgebende Gewebe noch ganz den Charakter des sogenannten Urmeristems oder des embryonalen (iewebes der Vegetationspunkte besitzt. Die Diffenzirung der beiden Sexualprodukte beginnt also im lonern von Vegetationspunkten, das Produkt der sexuelten Vereinigung ist ein Embryo, dessen Gewebemasse mit der eines Vegetationspunktes identisch ist und aus welcher die ersten Vegetationspunkte der neuen Pflanze als l'eberreste abzuleiten sind. So wenig wie die ungeschlechtliche Fortpflanzung ist auch die sexuelle dazu berufen, im strengsten Sinne des Wortes einen neuen Organismus zu produciren; die Elemente, aus denen dieser entsteht. sind selbst nur Produkte der embryonalen Substanz einer früheren Pflanze und schließlich können wir sagen: das was sich seit dem Beginn des organischen Lebens auf der Erde continuirlich immerfort in dem ewigen Wechsel aller Gestaltungen, in dem beständigen Wechsel von Leben und Tod lebendig erhalten und sich immerfort regenerirt

Naturwissenschaftliche Rundschau, 1886, 38.

hat, das ist die embryonale Substanz der Vegetationspunkte, die in hestimmten Fallen sich in männliche und weibliche differenzirt, um sich dann wieder zu vereinigen. In diesen winzig kleinen Stoffmassen hat sich das organische Leben in dem langwierigen Verlaufe der geologischen Epochen beständig selbst erhalten; diejenigen Theile der Pflanzen, welche sich dem Auge unmittelbar darbieten, die ausgewachsenen Wurzeln, Sprossaxen, Blatter, die Holzmassen u. s. w., dies alles sind Produkte jener embryonalen Substanz, die sich beständig regenerist, wahrend diese ihre Produkte zwar an Masse millionenfach sie überwiegen, aber keiner Regeneration fähig sind; sie sind es nicht, in denen sich die Continuität des organischen Lebens erhalt, aber sie sind es, die durch ihre gemeinsame Arbeit den Assimilationsprozess und den Stoffwechsel hervorrufen, und ein sehr kleines Quantum der Substanz, die sie zu ihrem Wachsthum nicht selbst verbrauchen, wird zur Ernahrung der embryonalen Substanz der Vegetationspunkte und Sexualzellen benutzke

Besonders große Schwierigkeiten bereitet der Theorie die Erklärung der Bedeutung der Ausstoßung des Richtungskörperchens aus den Eizellen vor der Befruchtung. Nach Minot und Balfour besteht der Zweck desselben in einer Ausscheidung der mannlichen Substanz aus der Eizelle, welcher bei der Bildung der Spermatozoen eine analoge Ausscheidung weiblicher Substanz entspräche.

Derselben Ansicht ist van Beneden*).

Nach Weißmann**) dagegen ist das Keimplasma in mannlichen und weiblichen Keimzellen identisch.

Die Annahme von Minot, Balfour und van Beneden, dass die Ausstoßung des Richtungskörperchens aus dem Ei die Entfernung männlicher Kernsubstanz bezwecke, ließ erwarten, dass bei parthenogenetisch d. h. ohne Befruchtung sich entwickelnden Eiern eine solche Ausstoßung nicht stattfinden werde. Eine Beobachtung von Grobben erwies indess diese Erwartung als unrichtig.

Nach Weißmann *** hat deshalb die Erscheinung nur die Bedeutung der Ausstoßung von überflüssigem Kernplasma.

Um einzusehen, inwiefern ein Theil des Protoplasma überflüssig werden kann, ist es nöthig, den Vorgang der Befruchtung näher zu betrachten. Vereinigen sich Eikern und Spermakern, so treten die Kern-

^{*)} Arch. de Biolog. 4, 261,

^{**} Die Continu tat des Keimplasmas als Grundlage einer Theorie der Vererbung. Jena 1883. Siehe auch O. Schultze, Zeitschr. f. wissensch. Zoolog. 1887, 45, 177 und Bloch mann. Morph. Jahrb. 1887, 12, 544

^{***} Leber die Zahl der Richtungskorper und über die Bedeutung für die Vererbung, Jena 1887.

schleifen beider zunächst einfach neben einander. Erfolgt nun die erste Theilung, so spaltet sich jede Kernschleife und beide Tochterzellen erbalten somit die Halfte der mütterlichen und väterlichen Kernschleisen. Wurde sich pun der Prozess in gleicher Weise fortsetzen, so enthielte jede Zelle gleichviel von väterlicher und mütterlicher Substanz; wirde aber eine Theilung in der Art möglich sein, dass sich die Kernfaden nicht der Länge, sondern der Quere nach theilen, so würde ein Vorherrschen der einen oder andern möglich sein. Weißmann nimmt letzteres an und erklart dadurch die Zufalligkeiten der Vererbung, welche sich darin außern, dass bald mütterliche, bald väterliche Eigenschaften, bald auch solche älterer Ahnen vorwiegend werden. Wurde sich die Theilung immer gleichmaßig fortsetzen, so müsste jede Zelle Theile sämmtlicher Ahnen in sich enthalten, was unbeschränkte Theilbarkeit des Keimplasmas voraussetzen würde. Vermutblich ist diese im Gegentheil sehr beschrankt, und zeitweise werden die nicht mehr weiter theilbaren Reste von Richtungskorperchen ausgestoßen. Bei den Samenzellen erfolgt nach Weißmann eine Reduktions-Quertheilung der Kernfaden wahrscheinlich bei der Samenbildung, welcher eine vielfache Zelltheilung vorhergeht, so dass nicht alle Spermatozoen gleichwerthig wären. In Folge dieser Ausstoßung von Protoplasmatheilen, welche gewisse Vererbungsfähigkeiten besitzen, erscheint die Variabilität der Arten gesichert, die entstehenden Individuen werden niemals vollig gleich werden, was bei der porthenogenetischen Fortpflanzung nicht der Fall ist.

In einer späteren gemeinschaftlich mit 1shikawa* ausgeführten Arbeit führt Weißmann den Nachweis, dass bei parthenogenetisch sich entwickelnden Eiern nur ein Richtungskörperchen ausgestoßen wird, während bei befruchtungsbedürftigen sich der Vorgang wiederholt, also zwei solche Korperchen ausgeschieden werden. Vielleicht lässt sich dies so deuten, dass bei befruchtungsbedürftigen Eiern die Ausstoßung des zweiten Richtungskörperchens die eben dargelegte Bedeutung hat, die des ersten die Ausscheidung von Material bezweckt, welches überhaupt zur Befruchtung unnöthig ist und dieselbe storen würde.

Bei parthenogenetischer Fortpflanzung würden ebenso durch die Ausstoßung des einzigen Richtungskörperchens nur die Protoplasmatheile beseitigt, welche speciell die Eibildung besorgten und für die Fortpflanzung unnöthig sind.

Denkt man sich die Theilung des Keimplasmas immer weiter und weiter fortgesetzt und bedenkt, dass jedes solche kleinste Theilehen die I ähigkeit besitzt, wieder Individuen gleicher Art zu erzeugen, so fällt

^{*,} Ber, J. naturf, 6es, xu Freib 1987, 8, 1,

uns sofort eine unläugbare Analogie mit Krystallen in die Augen. Auch ein Bruchstück eines Krystalls in eine geeignete Nährlüssigkeit, eine übersättigte Lösung eingebracht, vermag wieder einen eben so großen und ebenso beschaffenen Krystall zu erzeugen, wie derjenige, von welchem

es abgeschlagen wurde, und auch ein Bruchstück des neuen Krystalls hat wieder dieselbe Eigenschaft und so in infinitum.

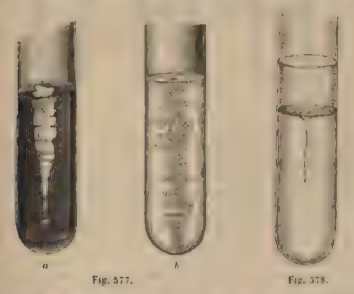
Um die Analogie noch mehr hervortreten zu lassen, habe ich einige Abbildungen von Bakteriencolonien (aus Flügge, Mikroorganismen) hier beigefügt.

Fig. 576 zeigt verschiedene Bakteriencolonien auf einer Ge-



Fig. 576.

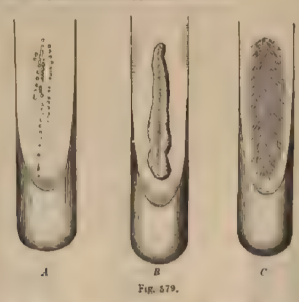
latineplatte, dadurch erhalten, dass man eine Mischung von mit verschiedenen Bakterienarten erfüllten Flüssigkeiten herstellte, dieselbe sehr stark verdünnte, eine kleine Menge davon der durch Erwärmen auf 30°



verstüssigten Nahrgelatine zusetzte und nun diese auf einer Glasplatte ausgebreitet erstarren ließ.

Die Figg. 577 und 578 zeigen verschiedene Bakterienculturen, erhalten, indem man in Nahrgelatine, welche in einem Beagenzglas erstarrt war, durch Einstechen mit einer Nadel die betreffende Bakterienart einimpfte. Die Fig. 579 zeigt ähnlich durch Aufstreichen mittelst einer Nadet auf die Gelatineoberflache (in einem schief liegenden Reagenzglas erzeugte Bakterienculturen.

Auch v. Sachs*) vergleicht, wie schon früher oftmals geschehen**, das Wachsthum einer Zelle mit dem eines Krystalls. Er findet namentlich zwei wesentliche Unterschiede. Der Krystall kann durch generatio aequivoca entstehen, die Zelle nicht. Die Zelle wächst durch Intussusception, der Krystall durch Apposition.



Ein Unterschied zwischen Pflanze und Thier lässt sich nur bei höher entwickelten Organismen finden und zwar darin, dass erstere niemals fertig wird, während Thiere einen definitiven Zustand erreichen.

Was nun die Verschiedenheit von Wachsthum durch Intussusception und Apposition anbetrifft, so lehren die Versuche mit künstlichen Zellen, dass der Unterschied kein so fundamentaler ist, um nicht hoffen zu können, ihn vielleicht einmal später bei genauerer Kenntnis der Vorgänge in natürlichen Zellen erklären zu können. Wesentlich schwieriger ist die Entscheidung der Frage der Möglichkeit oder Unmöglichkeit der generatio aequivoca. Wenn die Unmöglichkeit nicht nur vermuthet, sondern exakt bewiesen wäre, so könnte man sagen, sie sei bedingt durch gewisse Configurationen von Materien, die sich auf natürliche Weise nicht bilden können, sondern nur durch Einwirkung übernatürlicher

^{*)} Pflanzenphysiologie, pag. 509.

^{**} Es sei bier an den Homunculus in Goethe's Faust, II. Theil, erinnert.

Kräfte, die im Uebrigen weiter nicht in den Gang der Naturerscheinungen eingreifen, oder es existire in den Organismen außer Materie und Energie noch ein drittes Agens, eine Seele, welche ebenfalls fortwährend bestimmend in den Verlauf der Vorgänge eingreift.

Die Berechtigung solcher Annahmen wird von Manchen ebenso entschieden verneint, wie von Anderen bejaht. Bereits Schleiden z. B. glaubte geradezu den Satz aufstellen zu können: «Unter die allgemeinste naturwissenschaftliche Aufgabe, allen Wechsel der Erscheinungen auf Bewegung zurückzuführen und nach mathematischen Gesetzen aus Grundkräften der Anziehung und Abstollung zu erklaren, fallt auch die Construktion des Bildungstriebes«*.

Der am meisten naturgemäße Weg zur Aufklärung über diesen Cardinalpunkt scheint der zu sein, dass man die anorganischen und organischen Gebilde da vergleicht, wo sie einander am ähnlichsten werden. Ein auch nur oberflächlicher Ueherblick zeigt uns, dass, wie sich Reynolds ausdrückt, der Materie odimensionale Eigenschaften vzukommen.

So bemerkt z. B. Daubrée **, indem er ein Modell zur Nachahmung der Faltungen der Erdrinde im Kleinen herzustellen sucht:

*Wenn man diesen Fragen nahe tritt, darf man keinen Augenblick vergessen, dass in der Mechanik die Aehnlichkeitsverhältnisse ganz andere sind, als in der Geometrie.

Der klare Unterschied zwischen beiden Arten von Achnlichkeit, auf welche Galilei zuerst bei seinen Untersuchungen über das Gleichgewicht gerader und mit Gewichten belasteter Balken die Aufmerksamkeit gelenkt hat, war später, besonders für Bertrand***) und Phillips†), Gegenstand der Untersuchung.«

Achnliche Beispiele ließen sieh noch in Menge anführen. Man hat Dampfmaschinchen construirt, die sich unter einen Fingerhut stellen lassen und Riesenmaschinen von der Größe eines Hauses. Nach beiden Richtungen giebt es aber eine Grenze.

Mathematisch genommen können wir uns einen Krystall groß wie einen Berg und klein wie ein Bakterium denken. Thatsachlich haben aber die sieh wirklich bildenden Krystalle nicht so außerordentlich ver-

^{*} Siehe darüber J. F. Blumenbach, Leber den Bildungstrieb und das Zeugungsgeschafte, trottingen 1781, Reil. von der Lebenskroft, Reils Archiv f. Physiologie. Halle 1796, 1. p. 66 ff., Schleiden, Grundzuge der wissenschaftlichen Botunk. 2. Aufl. Lepzig 1815. 1, 53, J. A. Knight, Phil. Trans. 1806, 1, 99, Hofmeister, Allgemeine Morphologie der bewächse, Leipzig 1868 p. 579, v. Sachs Pflanzenphysiologie. Leipzig 1882.

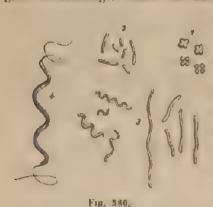
^{- *} Experimentalgeologie, pag 221,

^{***} Journ, de chante polytechnique, Heft 32.

⁴⁾ Memoires de l'Academie des sciences, 28, 1873.

schiedene Dimensionen, ja es genügt für die meisten Fälle schon eine 400fache Vergrößerung des Mikroskops, um die sich bei Niederschlägen bildenden kleinsten Kryställehen deutlich wahrnehmen und ihre Form genau bestimmen zu können. Könnten wir unsern Körper verkleinern und die Krystalllinse unseres Auges durch das Linsensystem eines Mikroskops ersetzen, so würde uns die Welt in einem ganz anderen Lichte erscheinen. Nirgends Schmutz und Unseuberkeit, wohin wir sehen glanzend durchsichtige Edelsteine in den zierlichsten Formen, große Felsblöcke aus dem klarsten, mannigfach gefarbten Glase, riesige mit wässriger Flüssigkeit und lebendem Schleim gefüllte zellige Behälter, kurz wir würden uns in eine ganz andere Welt versetzt glauben und meinen, Wunder zu sehen, gegen welche diejenigen der Märchen von Tausend und einer Nacht gar nicht in Betracht kommen.

Wenn wir nun weiter die kleinsten Organismen, die Bakterien*), deren einige in Fig. 580 abgebildet sind, betrachten, so fällt jedenfalls der Mangel aller der feinen und kunstlich gebauten Gliedmaßen auf, die wir bei höher organisirten Wesen annehmen, und es scheint nicht ganz unberechtigt, wenn wir davon sprechen, dass mit Verringerung



der Dimensionen eine immer größere Annaherung au die Bildungen der anorganischen Natur, an künstliche Zellen und Krystelle eintritt.

Sollten diese dimensionalen Eigenschaften der Materie nicht einen Grund darin hoben, dass die Materie nicht unbeschränkt theilbar ist, sondern vielmehr aus letzten Etementen, Atomen, besteht, aus denen sich die Elemente der organischen Zelle eben so wohl wie die Bausteine des Krystalls in ähnlicher

Weise zusammensetzen, wie ein hoch organisirter Organismus aus einfachen unscheinbaren und doch bis zu gewissem Grade freie Individuen darstellenden Zellen?

Wir sind zu einer solchen Annahme einer atomistischen Constitution der Materie bereits auf underem Wege gelangt und haben geschen, wie große Schwierigkeiten sich dersellten sehen dort entgegenstellen, trotz der großen Wahrscheinlichkeit, die wir ihr zuschreiben möchten. Versuchen wir sie nun gar auf die Welt der Organismen anzuwenden, so wachsen die Schwierigkeiten ins Ungeheure.

^{*} Siehe Flügge, Die Mikroorganismen, 1886, und De Bary, Vorlesungen über Bakterien, Leipzig, W. Engelmann, 1887.

Schon allein die Entstehung der unendlich mannigfachen Arten von Geschöpfen, deren Organisation so wunderbar den einzelnen Zwecken, denen sie dienen soll, angepasst ist, bietet trotz der mächtigen Beihülfe der Descen den zitheorie dem Atomtheoretiker ganz unüberwindliche Schwierigkeiten*. Kann man wirklich alles dies erklären lediglich durch Zusammenstöße elastischer Bälle, wie die kinetische Gastheorie annimmt?

Mit einigem Zwang kann man allerdings in der Concurrenz der Moleküle oder dem Kampfe ums Dasein unter den Molekülen, wie Pfaundler*; die Dissociationserscheinungen bezeichnet, eine gewisse Analogie finden. Pfaundler selbst schließt mit den Worten:

Die Bewegungen der Moleküle erfolgen vielfach so, als wären sie sich eines Zweckes bewusst, oder von einer Idee geleitet; das sind sie natürlich nicht, doch folgen sie, wie es scheint, alle einem Gesetze, dem der Vermehrung der Entropie.

sollte nicht auch der Physiolog in diesem Wechselspiel der Moleküle die Erklärung finden für die Veranderung der Organe bei ihrer Anpassung an neue Verhältnisse oder neue Aufgaben *x

Maxwell außert sich über diese Frage.

Ein Würfel, dessen Kante gleich 1,4000 Millimeter ist, kann als das kleinste Objekt gelten, welches heutzutage für einen Beobachter wahrnehmbar ist. Ein solcher Würfel würde 60 bis 100 Millionen Molekule Sauerstoff oder Stickstoff enthalten. Da nun die Molekule organisirter Substanzen durchschnittlich ungefähr 50 einfachere Atome enthalten, so konnen wir annehmen, dass das kleinste unter dem Mikroskop sichtbure Theitehen ungefahr zwei Millionen Moleküle organischer Materie enthalt. Mindestens die Halfte von jedem lebenden Organismus besteht aus Wasser. Daher enthält das kleinste unter dem Mikroskop sichtbare lebende Wesen nicht mehr, als etwa eine Million organischer Moleküle. Von einigen außerst einfachen Organismen kann man aonehmen, dass sie aus nicht mehr als einer Million ähnlicher Moleküle zusammengesetzt sind. Dagegen kann eine so geringe Zahl unmoglich hinreichend sein, um Wesen hervorzubringen, die ein ganzes System specialisirter Organe besitzen. . . .

*Wir wissen, dass ein mikroskopischer Keim fähig ist, sich zu einem hoch organisirten Thier zu entwickeln. Aus einem andern, ebenfalls mikroskopischen Keim entwickelt sich ein ganz anderes Thier. Entspringen die sammtlichen Unterschiede, die wir an den beiden Thieren beobachten, aus einem Unterschied in der Struktur beider Keime? Wenn

^{*} Vergl, auch Preyer, Teher die Erforschung des Lebens. Jena 1873 Scheidemacher, Seelenleben und Gehirathatigkeit. 1876.

^{**,} Pogg, Ann. Jubetband, 1874.

wir dies für möglich erklären, werden uns die Anhänger der Theorie der Pangenese zumutben, noch viel größere Wunder zu glauben. Denn nach dieser Theorie ist der mikroskopische Keim nicht bloß ein individueller, sondern ein repräsentativer Korper, der Glieder aus allen Linien des weitverzweigten Stammbaums der Ahnen enthält. Die Anzahl dieser Glieder ist vollkommen ausreichend, um nicht nur die erblichen Merkmale aller Organe des Körpers und jede Lebensgewohnheit des Thieres, sondern auch noch einen Vorrath latenter Keimehen zu liefern, die in unthätigem Zustand von Keim zu Keim übergehen, bis schließlich die von ihm repräsentirte Eigenschaft der Ahnen in einem späten Nachkommen wieder neu belebt wird.

*Es ist schwer, sich eine Vorstellung davon zu machen, wie ein so kleiner und aller Struktur entbehrender Korper wie ein Keim der Sitz einer ganzen Welt von Wundern sein soll. Diese Schwierigkeit haben einige Vertreter dieser Erblichkeitstheorie durch den Gebrauch der Bezeichnung *strukturloser Keim* zu umgehen versucht*). Ein materielles System kann sich aber von einem anderen nur durch die Configuration und die Bewegung unterscheiden, die es in einem bestimmten Augenblick hat. Wenn man daher die Verschiedenheit der Funktion und der Entwicklung von Keimen ohne Annahme von Strukturdifferenzen erklärt, so nimmt man damit an, dass die Eigenschaften eines Keims nicht die eines rein materiellen Systems sind.

^{*) &}quot;Vergi. F. Gatton, On Blood Relationship; Proc. Roy. Soc. 48. Juni 4872."

Anhang. Ueber Krystallanalyse.

1. Chemische Analyse.

a) Mikrophysikalische Methoden.

Ein Merkmal, welches in vollkommenster Weise zur Unterscheidung eines Stoffes von andern, somit zur chemischen Analyse verwerthet werden kann, ist die Krystallstruktur, die in der regelmäßigen Form, in welcher sich krystallsirbare Körper aus Lösungen ausscheiden, ihren anschaulichsten Ausdruck findet. Während andere zahlenmäßig fixirbare Merkmale in der Regel nur einen einzigen Zahlenwerth liefern, giebt die Krystallform mindestens drei von einander unabhäugige Zahlen, häufig aber noch mehr, und besitzt somit ein erheblich größeres Gewicht, als selbst ein sehr scharf bestimmbares anderes Merkmal.

Bei dieser Sachlage mag es auffallend erscheinen, dass hei chemischen Analysen die Krystallform meist so gut wie gar nicht in Betracht gezogen wird. Ein Versuch in dieser Bichtung wird indess bald die naheren Gründe dafür erkennen lassen, denn die Bestimmung einer Krystallform ist eine Aufgabe, die an Umständlichkeit und Schwierigkeit alle übrigen Bestimmungen so weit übertrifft, dass man trotz der Vortheile, welche sie bieten konnte, gern darauf verziehtet.

Selbst verschiedenen Systemen angehörige Krystalle sehen sich ja oft so täuschend ähnlich, dass nur eine ganz exakte Bestimmung der Winkel und eingehende optische Untersuchungen zu der gewünschten Klarheit, namentlich zur sieheren Unterscheidung zweier abnlich kry-

^{*,} Bei der Bestimmung der in der Natur vorkommenden chemischen Verbindungen Mineralien, spielt allerdings bekanntlich die krystallographie eine große Rolle.

stallisirenden Verbindungen führen können. Beide Bestimmungen erfordem aber nicht nur ausgezeichnete Instrumente, sondern auch ziemlich beträchtlichen Aufwand an Zeit, und was das allergroßte Hindernis, sie werden oft geradezu unmöglich, wenn es nicht gelingt, vollkommen ausgebildete Krystalie der betreffenden Substanzen zu erbalten. Gerade diese letzte Schwierigkeit macht die Krystallmessung zum Gebrauch für die gewöhnliche chemische Analyse fast völlig unbrauchbar. Um solche regelmäßige Krystalle zu erhalten, braucht man mit wenigen Ausnahmen einerseits eine recht beträchtliche lange Zeit, und in sehr vielen Fällen können trotz aller Mühe gut ausgebildete krystalle überhaupt auf keine Weise erhalten werden. In der Regel sind die Krystalle, die z. B. bei der chemischen Ausfallung einer Substanz aus einer Lösung oder beim Abdampfen des Losungsmittels erhalten werden, außerordentlich klein und nur mittelst des Mikroskops erkennbar. Es fehlt uns somit jedes Mittel, sie anzufassen und so zu drehen, dass wir nach der gewöhnlichen optischen Methode ihre Winkel messen könnten, und die andere Art der Messung, mittelst der Mikrogoniometer", lässt an Zuverlässigkeit sehr viel zu wanschen.

Versuche, lediglich aus den verzerrten Formen und verschiedenen Ansichten, welche die direkte mikroskopische Beobachtung einer Krystallisation ergiebt, etwas über die Natur der krystallisirten Substanz zu erfahren, sind sehr oft aufgenommen, aber ebenso oft wieder fallen gelassen worden.

Ehrenberg ** außert sich darüber

ehr aufmerksam und sorgfaltig beobachtet, weil sie mit dem Wechsel der thierischen Feuchtigkeiten, welcher damals in der theoretischen Medicin in hohem Ansehen stand, in direkter Beziehung zu stehen sehienen. Fast alle mikroskopischen Beobachter, von Leuwenhock his auf Gleichen haben ihre Schriften damit erfüllt und viele Zeichnungen geliefert, die wohl die Revision eines speziellen Krystallologen verdienten. Man suchte damals besonders spezihsche Charaktere für die Flüssigkeiten in jenen Krystallen, und es ist gar nicht zu leugnen, dass die scheinbar gleichartigsten Salze, in verschiedenen Flüssigkeiten aufgelöst, beim Verdunsten der letzteren, unter dem Mikroskop gar oft ganz bestimmte und eigenthümliche Formen zusammengesetzter oder zersplitterter (dendritischer Krystallisa-

^{*} Leber krystallographische Bestimmungen unter dem Mikroskop siehe Carl Schmidt, Entwurf einer allgemeinen Untersuchungsmethode der Sofie und Exkrete des thierischen Organismus Mitau v. Leipzig 1816, p. 23, und Harting, Mikroskop, Braunschweig 1866, 2, p. 162.

^{**} Pogg Ann. 4835, 86, 237

tionen zeigen, so das in den verschiedenen Blutarten aufgelöste sogenannte Kochsalz u. s. w.

»Auch mich haben diese Verhältnisse beschäftigt, aber die Mühe hat sich nicht durch Auffinden klarer Principien belohnt. Ich muss das gewiss einst fruchtbare Feld umsichtigeren Beobachtern wahrscheinlich überlassen.«

Auch später hat man nur für einzelne ganz spezielle Zwecke einigen Vortheil aus der Beobachtung mikroskopischer Krystallisationen gezogen,

hesonders für technische, polizeiliche und gerichtliche chemische Analysen*), wo es sich darum handelte, jedes verfügbare Hülfsmittel beizuziehen und wo andere Methoden zuweilen überhaupt nicht zur Anwendung gebracht werden konnten.

Hierher gehört beispielsweise die Untersuchung von Blutflecken, wobei die mikroskopischen Blutkrystalle sichere Anhaltspunkte geben können.

Fig. 581 zeigt: a. Blutkrystalle aus dem Venenblut des Menschen. b. aus der Milzvene, c. aus dem Herzhlut der Katze, d. aus der Halsvene des Meerschweinchens, e. vom Hamster. /. aus der Jugularis des Eichhornchens.

Um solche Krystalle zu erhalten,
lasst man einen Tropfen Blut auf
einer Glasplatte einige Minuten stehen,
verdünnt ihn mit Wasser, setzt ein
Deckglas auf und überlässt ihn der Verdunstung.



Fig. 581.

Durch Behandeln von frischem Blut mit einem Gemisch von i Theil Alkohol, i Theilen Aether und 1 16 Theil Oxalshure entstehen beim Auf-

^{*} Eine Lebersicht der bei physiologisch-chemischen mikroskopischen Untersuchungen am haufizsten auftretenden Krystallisationen giebt O. Funke, Atlas der physiologischen Chemie. Leipzig 1853 u. 1858, und Robin et Verdeil. Traite de Chimie anatomique et physiologique. 3 Vol. Preis 1853. Eine Vaswahl findet sich auch in Harting. Das Mikroskop. Biaunschweig 1866 2. p. 168 u. fl., Frey Das Mikroskop Leipzig 1886. W. Schmid, Anledung zu sanitärisch- und polizeilichentenischen Untersuchungen. Zurich 1878; H. Klencke, Lexikon der Verfalschungen, und in verschiedenen ähnlichen analytisch-chemischen Werken.

bewahren der Flüssigkeit in einer verschlossenen Glasslasche die in Figg. 582 und 583 dargestellten Krystalle von Chlorwasserstoff-Hämatin.

Eine sehr scharfe Reaktion auf frisches oder altes Blut bilden insbesondere die Häminkrystalle, welche entstehen, wenn das eingetrocknete







Fig. 589,

Blut in viel Eisessig aufgelöst und die Lösung der Verdunstung überlassen wird. (Fig. 581.)



Fig. 584.

Ein anderes hierher gehöriges Beispiel ist die mikrochemische Analyse des Trinkwassers. Ein zweckmäßiges Verfahren dazu ist von Fischer" angegeben. Ein Glasring von etwa 10 bis 12 mm Höhe und 15 mm Durchmesser, durch Absprengen von einer Glasrohre von diesem Durchmesser erhalten, an beiden Enden gut abgeschliffen und mit etwas Stearin auf einen Objektträger aufgeklebt, bildet mit diesem ein kleines Näpfehen. Dasselbe wird mit 1 cem des zu untersuchenden Wassers gefüllt, nachdem es zuvor mehrmals damit

ausgespült worden war, und nun über Schweselsaure unter den Recipienten einer Lustpumpe gebracht. Sobald alles Wasser verdunstet ist, entsernt man den Glasring und beobachtet den auf dem Objektträger übrig gebliebenen Rückstand des Wassers mit dem Mikroskop. Nach einiger Lebung sind die darin besindlichen Salze an ihren Krystall-

^{*,} Das Trinkwasser etc. Hannover 1873.

formen, sowie auch durch Reagention zu erkennen, wie auch etwaige Organismen.

Ein drittes Beispiel bietet in gewissen Fällen der Nachweis von Vergiftungen. Ueber einen besonders interessanten Fall dieser Art berichtet E. S. Dana*. Es bandelte sich um eine Arsenikvergiftung, man wünschte aber den näheren Nachweis, aus welchem Geschäft der betreffende Arsenik bezogen worden war.

Da sich Arsenik nur sehr schwer löst, so fand sich im Mageninhalte noch eine kleine Quantität von fast unverändertem Arsenik vor.
Weil dieser nun in verschiedenen Fahriken in verschiedener Weise hergestellt wird, sei es durch Pulverisiren von glasiger arseniger Saure,
die sich erst später in krystallinische verwandelt oder von grobkrystallinischen Krusten oder von feinem krystallinischen Staub, wie er bei
rascher Condensation des Dampfes entsteht, so war es möglich, aus der
Beschaffenheit der krystallinischen Körnehen zu ermitteln, in welcher
Fabrik der Arsenik bergestellt worden war.

Weitere Dienste leistet das Mikroskop in Verbindung mit dem Lötbrohr bei der Mineralanalyse.

G. Rose**, Wunder, Knop u. A. haben mannigfache Versuche gemacht, die in den sogenannten Lothrohrperlen d. h. kleinen Mengen von Glassitissen, die auf einer Oese von seinem Platindraht in der Löthrohrstamme erhitzt werden, austretenden kryställichen zu analytischen Zwecken zu verwerthen. Es zeigte sich dabei, dass ein und derselbe Stoff unter verschiedenen Verhaltnissen z. B. je nach der Art der Erhitzung der Perle in verschiedener Weise als krystallisirte Ausscheidung erscheinen könne, z. B. Eisen sowohl in den rhomboedrischen Krystallichen des Eisenglanzes, wie auch den regulären Oktaedern des Magneteisenerzes, die Titansäure in den tetragonalen Pyramiden des Anatas und in den prismatischen Formen des Rutil. Erstere trat aus, wenn die klare titansäurebaltige Phosphorsalzperle an der außersten Spitze der blouen Flamme erhitzt wurde, letztere wenn die Perle heiß mit Titansäure gesättigt und nur in der leuchtenden Flamme erhitzt wurde.

Es ist somit die Möglichkeit gehoten, denselben Stoft eventuelt durch verschiedene Proben nachzuweisen.

H. Vogel***) bediente sich des Mikroskops zum Studium der chemischen Veränderungen der Silbersalze.

alch löste 1 g Ag NO, in 15 bis 20 g Wasser, fügte dazu 20 ccm Kalilauge, deren Kahgehalt 1,36 betrug, löste den dadurch erzeugten

^{*} E. S. Dana, Zeitschr. f. Kryst. 5, 1881, p. 609. Mikroskopische Untersuchung der käutlichen arsenigen Saure.

^{**)} Ber d Berl Akad, 1867, p 429 u. 450

^{***} Pogg. Ann 115, 145, 4863,

Niederschlag von Silberoxyd durch Zutröpfeln von möglichst wenig Ammoniak wieder auf und verdünnte auf 100 ccm.

Bringt man einige Tropfen dieser Silberflussigkeit auf ein Uhrglas, und betrachtet sie unter dem Mikroskop, so erscheinen in wenigen Minuten violette Krystallehen von Silberoxyd und später gelbe Nadeln von Silbercarbonat. Die ersteren erscheinen

- a als zubirciche auf der Oberfläche schwimmende Sterne, die nach und nach an Größe zunehmen. . . .
- b) am Grunde des Glases zahlreiche aus drei sich rechtwinklig durchschneidenden Armen bestehende Kreuze . . .
- c) dreistrablige Sterne, deren Strahlen sich unter Winkeln von 120° schneiden . . .
- d) sechsstrablige Sterne, welche wie zwei durcheinander gewachsene Tetraeder erscheinen, die um den Winkel von 60" gegen einander gedrebt sind. . . .

Die gelben Nadeln des später erscheinenden kohlensauren Silberoxyds zeigen folgende Formen:

- a Lange, theils einzeln liegende, theils sich regellos durchkreuzende keulenformige Nadeln, deren stumpferes Ende oft durch zwei Flächen zugeschärft ist, die einen Winkel von 120° mit einander bilden.
- b Langgezogene regelmäßig sechsseitige Tafeln, oft mit abgestumpften Ecken und zarter Langsstreifung und rhombenformige Tafeln, deren stumpfer Winkel 120° beträgt. Diese Tafeln sind oft in der Richtung ihrer längeren Diagonale anemander gereiht, und zeigen nicht selten gerade Abstumpfungen der Winkel.
 - c) Federförmige Gestalten. . . .
- d Rhomboeder. Diese bilden sieh am häufigsten aus der Lösung des reinen Silheroxyds in Ammoniak. Sie saßen mit der Endecke auf dem Glase, auf dem sie sieh gebildet hatten, fest. Der Winkel der Rhomboeder kommt, wie man durch Vergleichung mit einem Kalkspath-

modell beobachten kann, dem Kalkspathwinkel sehr nahe, was mich aber keineswegs veranlasst, beide Körper für isomorph zu erklären. Mitunter beobachtete ich auch das erste stumpfere Rhomboeder und regelmaßige dreiseitige Tafeln, die jedenfalls Rhomboederabschnitte sind.

Versuche exakter mikroskopischer Krystallbestimmungen wurden zuerst von Schmidt*, gemacht. Er selbst außert sich darüber:

Genauere krystallographische Bestimmungen werden in der organischen Chemie ein täglich fühlbareres Desiderat. Atomvolum, spezifische Wärme, Dichtigkeit, Schmelz- und Siedepunkt versprechen uns die wichtigsten Aufschlüsse über die wahre Constitution der Verbindungen zusammengesetzter Badikale; um wie viel mehr werden uns genaue mathematische Definitionen der Formverbältnisse liefern, deren Kenntnis und Combination wir bereits die erfolgreiche Lehre des Isomorphismus, die Thatsachen des Di- und Polymorphismus verdanken.... Alle diese Punkte sind von höchstem Interesse; sie sind hei jeder Untersuchungsreihe gelegentlich leicht experimentell zu erörtern, während die Aufgabe für sich unternommen, die Kräfte des Einzelnen bei weitem übersteigt— durch gelegeotliches Zusammenwicken Aller wird binnen ein paar Jahren das nöthige Material in Specialbestimmungen zusammengebracht—der Einzelne braucht ein Menschenalter, um nur die Grundsteine zu beschaffen und zu ordnen.

*Ein wesentliches Hindernis bot bisher die mikroskopische Kleinheit oder außerordentliche Zersetzbarkeit der größeren hierber gehörigen Krystalle beim Aussetzen an die Luft oder bei der Befestigung des Krystalls auf der Axe des Reflexionsgoniometers, Manipulation, Erwärmen, Druck der berührenden Hand etc. Es gelang mir, beide Uebelstände durch eine einfache Messungs- und Berechnungsmethode zu eliminiren, die bei gut gehildeten Krystallindividuen von $\frac{1}{30} - \frac{1}{100}$ vollkommen die Sicherheit reflexionsgoniometrischer Bestimmungen gestattet**.«

Die Hoffnungen, welche Schmidt an die Ausbildung seiner Methode knüpfte, sind nicht in Erfüllung gegangen. In der That, wenn man bedenkt, dass der Chemiker bei den rapiden Fortschritten seiner Wissenschaft durch rein chemische Arbeiten vollauf beschaftigt ist und die mineralogischen Laboratorien nicht im Stande sind, das ihnen zufließende Material an guten Krystallen, die sich bequem und exakt auf makroskopische Weise messen lassen, zu bewältigen, so ist nicht zu erwarten, dass in absehbarer Zeit die schwierigere und bei weitem weniger exakte mikroskopische Methode Anwendung finden werde, wenigstens zu eigentlich krystaflographischen Zwecken.

^{*} Ann. d. Chem. u. Pharm. 61, 323, 4817.

Siehe Schmidt, hrystallonomische Untersuchungen zur physikalischen Chemie. Mitau und Leipzig 4846.

Immerhin durfte für chemische Zwecke doch emiger Gewinn zu hoffen sein, wenn man auf peinlich genaue Zahlenbestummungen verzichtet, sich mit einem geringen Grade von Genauigkeit begnügt und namentlich auf den zwar wechselnden, aber doch immer mehr oder weniger charakteristischen Habitus der Krystalle den Hauptwerth legt. Hierzu wäre nothig, dass es gelänge, ohne weitläufige Messungen und Berechnungen direkt durch Beobachtung die etwas schwierige Aufgabe zu lösen, ans den verschiedenen Ansichten, die uns das Mikroskop liefert. in zuverlässiger Weise sich ein vollkommenes Bild des Korpers zu construiren. Offenbar sind in dieser Beziehung Tauschungen ausserordentlich leicht möglich, denn wir sehen eben mittels des Instrumentes die Krystalle nicht als Korper, sondern nur ihre Projectionen, zudem unter ganz eigenthumlichen ungewohnten Beleuchtungsverhältnissen, oft mit ausserordentlich ungleichmalliger Ausdehnung gleichwerthiger Flächen etc. Ich versuchte, diese Schwierigkeit zu umgehen dadurch, dass ich durch Verschieben des Deckglases die Krystalle zum Rollen brachte, um so Ansichten von allen möglichen Seiten zu erhalten, wie ich es wünschte.

Bei Anwendung der gewöhnlichen Deckgläschen war das Rollen der Krystalle allerdings eine sehr missliche und häufig ganz unlösbare Aufgabe. Dieselbe wurde aber durch Anwendung der in Bd. I. S. 121 beschriebenen uhrglasformigen Deckgläschen ganz außerordentlich erleichtert, zumal wenn es gelang, die Kryställehen in einer zahen Losung zu erhalten oder die Losung nach Ausscheidung der Kryställehen durch Zusatz zäher gummi- oder harzartiger Stoffe soweit einzudicken, dass ein Kryställnadelehen nicht nur zum Rollen in horizontale Lage gebracht, sondern auch aufgerichtet und in vertikaler Stellung erhalten werden konnte.

Die erste sich zeigende krystallisation ist in der Regel zum Ausführen dieser Operation ungeeignet, theils weil die krystalleben an den Glasflächen haften, theils weil sie nicht ringsum vollständig ausgebildet sind und sehr haufig die Form langer Nadeln haben, die sich in dem engen Zwischenraum zwischen Objekttrager und Deckglas überhaupt nicht senkrecht stellen lassen. Um kleinere, ringsum vollständig ausgebildete Krystalle zu erhalten, verfahre ich deshalb in der Weise, dass ich die zuerst entstandene Krystallisation durch Hin- und Herschieben des Uhrglases (unter gleichzeitigem Druck zerreihe, dann wieder schwach erwärme, bis die Fragmente sich theilweise aufgelöst haben, dann wieder abkühlen lasse, wobei sie sich zu vollkommenen krystallen erganzen und, wenn nahezu die Temperatur der Umgebung wieder erreicht ist, das Uhrglas durch die beiderseits auf die Rander desselben aufgelegten beiden Zeigefinger in schaukelnde Bewegung bringe, so dass die Kryställeben hereits vor ihrer definitiven Vollendung ins Rollen kommen. Dadurch

wird nicht nur bewirkt, dass sich dieselben am Glase nicht festsetzen können, sondern auch dass die Störungen des Wachsthums in Folge der Ausbildung goßer Wachsthumshöfe vermindert werden und endlich dass man zuweilen Gelegenheit findet, einen Krystall in besonders geeigneter Stellung festwachsen zu lassen, indem man, nachdem er dieselbe angenommen, das Schaukeln des Deckglases einstellt.

Nachstehend gebe ich eine Zusammenstellung von auf solchem Wege erhaltenen Resultaten, die sich in der Zeitschrift für Krystallographie noch eingehender beschrieben finden. Sie mögen als Beispiele dienen, wie derartige mikroskopische Krystallchen aussehen und aussehen sollen und bis zu welchem Grade der Erkennung der Krystallform man ohne besondere Anstrengung auf diesem Wege gelangen kann. Demjenigen, der solche Untersuchungen als Hauptarbeit, nicht nur wie der Verfasser gelegentlich nebenbei, ausführen und sich die nöthige Zeit gönnen kann, dürfte in der Lage sein, die Genauigkeit noch wesentlich weiter zu treiben.

- I, Tetramethyldiamidotriphenylmethan. Blättchenförmige Modifikation: Monosymmetrisch. Basis vorherrschend. Ortho- und Klinopinakoid. Prisma. Taf. VIII Fig. 1. Nadelförmige Modifikation. Monosymmetrisch. Prisma vorherrschend. Basis zuweilen Klinopinakoid und ein hinteres Hemidoma. Taf. VIII Fig. 2, 3, 1.
- 2. Diphenylnaphthylmethan. Labil: Monosymmetrisch. Basis vorherrschend. Prisma. Zuweilen auf der Basis rechtwinkliges Hemidoma. Taf. VIII Fig. 5, 6. Stabil. Monosymmetrisch. Prisma vorherrschend. Basis.
- 3) Triphenylmethan. Stabil: Rhombisch, hemimorph. Zwei Makrodomen (r, d), Makropinakoid a, zwei Brachydomen (q, t), Prisma (m), Pyramiden (f, h), Brachypinakoid (h). Taf. VIII Fig. 7, 8.
- I Triphenylmethan mit Anilin. Mod. I. Oktaederahnlich, indess monosymmetrisch. Mod. II. Rhomboeder mit Basis.
- 3) Chlorwasserstoffsaures Chrysoidin. Tetragonale Pyramiden. a:c=4:1,924. Taf. VIII Fig. 9.
- 6) Din itroparak resol. Asymmetrisch, zuweilen hemimorph. Tafeln mit rhombischem Umriss, die stumpfen Ecken abgeschnitten.



- 7, Styphninsaure. Hexagonal, Prisma, Basis und Pyramide. Taf. VIII Fig. 10, 11.
- 8) Naphtalin. Monosymmetrisch, Orthopinakoid, Basis. Hemipyramide. Taf VIII Fig. 12.

^{*} Siehe auch O. Lehmann, Chemikerzeitung 1883, Nr. 89, 8 Nov. pag. 1443 n. ff. Vortrag, gehalten vor der Naturforschergesenschaft zu Freiburg i. B. «Desmonstration eines Krystallisationsmikroskops für den Laboratoriumsgebranch»

- 9 Nitrotoluidin $C_0H_1NH_2NO_2CH_3$ (Stellung 4+3+4). Rhombisch, Makropinakoid, Prisma and Brachydoma Winkel 35%. Taf. VIII Fig. 13.
- 10) Dinitrotoluol $C_0H_3CH_3(NO_2)_2$ (Stellung $1 \cdot 2 \cdot 3$. Monosymmetrisch. Drei Pinakoide und Hemidoma. Taf. VIII Fig. 15, 15, 16.
- 11) Dinitrobrombenzol $C_6H_1Br(M_{2/2})$ (Stellung $1\cdot 2\cdot 4\cdot -$ Bhombisch. Prisma (Winkel 77°, Brachydoma und Basis. Taf. VIII Fig. 17-20.
- 12 Dinitrobrombenzol mit Anilin. Rhombisch. Zwei Domen und Basis. Taf. VIII Fig. 21.
- 43) Metadinitrobenzol $C_0H_1\cdot (NO_{2.2})$ Bhombisch. Prisma (Winkel 89", Makropinakoid und Makrodoma. Taf. VIII Fig. 22.
- (4) Cinchonin. Rhombisch. Brachypinakoid, Prisma (Winkel 67°) und Basis. Taf. VIII Fig. 23.
- 15, Strychnin. Rhombisch (oder tetragonal³). Makro- und Brachypinakoid mit Pyramide. Taf VIII Fig. 24.
- 16 Resorcin. Labil: Brachy- und Makrodoma, ev. zweites Makrodoma. Taf. VIII Fig. 25—31. Stabil: Rhombisch hemimorph. Makround Brachypinakoid. Pyramide und Makrodoma. Taf. VIII Fig. 35—37. Taf. VIII Fig. 38 zeigt eine eigenthümliche Ausbildung der labilen Modifikation bei Krystallisation aus Aldehyd a. b zwei halbe Brachydomen: o eine halbe Pyramide; d. e zwei Prismen von verschiedenem Winkel.
 - 47 Phtalophenon. Hexagonal, Prisma mit Basis, Taf. VIII Fig. 39.
- 18. Binitroorthokresol $C_6H_2 \cdot MO_2$)₂ · $CH_3 \cdot OH$ Stellung 1 · 3 · 5 · 6 · .

 Monosymmetrisch. Prisma, Basis, Hemidoma. Taf. VIII Fig. 40—44.
- 19 Salpetersaures Anilin. Rhombisch. Ein oder zwei Pinakoide, Pyramide und Doma. Taf. VIII Fig. 45, 46.
- 20 Salpeters aures Paratoluidin, Monosymmetrisch, Orthound Khnopinakoid, Basis, Hemidoma und Prisma. Taf. VIII Fig. 17, 48.
- 21 Trinitrometakresol. Rhombisch. Prisma (120°), Pyramide, Makro- und Brachypinakoid. Taf. VIII Fig. 49, 50.
- 22 Amidoazobenzol. Monosymmetrisch. Basis, Orthopinakoid, zwei Hemidomen, Prisma und Klinodoma. Taf. VIII Fig. 51.
 - 23 Toluylendiamin. Rhombisch. Pyramide. Taf. VIII Fig. 52.
- 24) Paraphenylendiamin. Monosymmetrisch. Prisma. Basis, Hemidoma und Orthopinakoid. Taf. VIII Fig. 53 und Taf. IX Fig. 54.
- 25 Metaphenylendiamin. Rhombisch Drei Pinakoide, Prisma. Taf. IX Fig. 55, 56.
- 26 Metaphenylendiamin mit Wasser. Rhombisch. Prisma, Makropinakoid und Makrodoma. Taf. 1X Fig. 57.
- 27) a-Naphthol. Monosymmetrisch. Basis, Orthopinakoid und Prisma. Taf. IX Fig. 58.

- 28) Paraphenylendiaminehlorhydrat. Asymmetrisch. Drei Pinakoide, zwei Hemiprismen. Taf. IX Fig. 59—61.
- 29) Nitroorthokresol-Silbersalz. Stabil Rhombisch, Prisma (57°, Basis, Pyramide und Makrodoma Taf. IX Fig. 62 - 61.
- 30 Nitrat des Nitroorthotoluidin. Rhombisch. Drei Pinakojde, Brachvodoma (102". Taf. IX Fig. 65-67.
- 31) Sulfat des Nitroorthotoluidins. 1. Mod.: Rhombisch. Makropinakoid und Brachydoma 122'. Taf. IX Fig. 68, 69. II. Mod.: Rhombisch. Makro- und Brachypinakoid und Brachydoma. Taf. IX Fig. 70.
- 32) Paraphenylchinolin. Rhombisch hemimorph, Pyramide und Basis. Axenverhältnis 0.9.1 2.7. Taf. IX Fig. 71, 72.
- 33 Orthoquecksilberditolyl, Monosymmetrisch. Hintere und vordere Hemipyramide. Taf. IX Fig. 73—76.
- 34. a-Quecksilberdinaphtyl. Monosymmetrisch. Orthopinakold und Basis, Klinodoma. Taf. 1X Fig. 77.
- 35' Orthoacettoluid. Monosymmetrisch. Basis und Prismen Taf. IX Fig. 78.
- 36 Orthoamidotoluolsulfosaures Natrium. Rhombisch. Basis, Prisma, Brachy- und Makrodoma. Taf. IX Fig. 79.
- 37 3-Naphtylphenylamin. Rhombisch. Makropinakoid und Makrodoma. Taf. IX Fig. 80.
- 38 Metadichloracetanilid. Monosymmetrisch. Basis, Prisma. Klinodoma und vorderes Hemidoma. Taf. IX Fig. 81—85.
- 39 Amidonaphtaliusulfosaures Natrium. Monosymmetrisch. Prisma. Basis, hintere Pyramide und Klinopinakoid. Taf. IX Fig. 86.
- 40 Nitroorthotoluidin $C_0H_4 \cdot NH_2 \cdot CH_3 \cdot NO_2$ Stellung $1 \cdot 2 \cdot 5$. Monosymmetrisch. Prisma, Basis, Orthopinakoid, zuweilen Klinopinakoid. Taf. 1X Fig. 87—91.
- \$1, A mid okresol $C_6H_1 \cdot OH \cdot CH_1 \cdot NH_2$ Stellung $1 \cdot 2 \cdot 5$). Stabil: Rhombisch. Makro- und Brachypinakoid, Pyramide. Labil Rhombisch. Makropinakoid, Brachypinakoid und Brachydoma. Taf. 1X Fig. 92-91.
- 42 Chinondiby droparadicarbons aureester. Vergl. Bd 1 pag. 469.
 - 43 Succinylobernsteinsäureester, Vergl. Bd. I. pag. 470.
- 44 Dioxychinonpuradicarbonsaureester. Vergl. Bd. I. pag 473.
- 45) Tetraoxybenzolparadicarbonsaureester. Vergl. Bd. I pag. 478.

Ganz besonderen Werth erlangt die mikroskopische Krystallbestimmung dann, wenn es gelingt, isomorphe oder morphotrope Beziehungen zu einer anderen Substanz aufzufinden, nämlich nicht nur Achnlichkeit der Krystallform, sondern auch die Fahigkeit, damit Mischkrystalle zu bilden. In solchem Falle kann man mit großer Wahrscheinlichkeit auf analoge chemische Constitution der beiden Substanzen schließen, kann also, falls diejenige der einen von beiden bekannt ist, für die Ermittelung der chemischen Constitution der andern werthvolle Anhaltspunkte gewinnen.

Außer zur Bestimmung der Krystallform kann das Mikroskop übrigens noch zur Bestimmung verschiedener anderer charakteristischer Merkmale einer Substanz beigezogen werden, z.B. zur Bestimmung des Brechungsexponenten. Hierzu wurde das Mikroskop bereits von Brewster* benutzt, später von Harting**, Moser*** und Bertin ÷.

Die zweckmaßigste Bestimmungsmethode dürste diejenige sein, welche darauf beruht, ein Flüssigkeitsgemisch herzustellen, welches den gleichen Brechungsexponenten wie der seste Körper besitzt und dann auf gewöhnliche Methode ††) denjenigen der Flüssigkeit zu bestimmen.

Eine Flüssigkeit mit sehr hohem Brechungsexponenten ist nach Brauns †††) das Methylenjodid. Bei verschiedenen Temperaturen sind dessen Brechungsexponenten:

Tempormun	Brechungsexponent			empe-	Brechungsexponent		
	Li	Na	71	Temperatur	Li	Na	Ti
50 6 7 8 9 10 11 12 13	4,79664 1,73594 1,73527 1,73460 1,73493 1,73326 1,73259 1,73192 4,73125 4	1,71873 1,71802 1,71731 1,71660 1,71589 1,71318 1,71117 1,71376 1,71305 1,71231	1,76059 1,75986 1,75943 1,75840 1,75767 1,75694 1,75621 1,75348 1,75175 1,75102	16° 17 18 19 20 21 22 23 24 25	1,72924 1,72857 1,72790 1,72723 1,72656 1,72589 1,72522 1,72155 1,72388 1,72321	1,71092 1,74021 1,73950 1,73879 1,73808 1,73737 1,73646 1,73395 1,73521 1,73453	1,75256 4,75183 1,75110 1,75037 4,74961 1,74891 4,74818 1,74745 1,74672 1,74599

Eine andere Bestimmung, welche zuweilen ebenfalls mit Vortheil

^{*} Treatise on new philosophical instruments, Ediob, 4843, p. 244.

^{**} Mikroskep 2, Juff. Braunschweig 1866, 2, p. 450,

^{***} Rep. d. Phys. 5, 397

⁴ Ann. clam. phys. 1849 26, 288.

^{...} Etwa mittelst des Tetalrellektoineters von Pulfrich, zu beziehen von dem Mechaniker Max Wolz in Bonn.

^{...} Neues Jahrb. 1886, 2, 76.

ausgesührt wird*), ist die Bestimmung des Schmelzpunktes. Für gewöhnliche Fälle ist zwar die übliche Methode der Bestimmung in einem an ein Thermometer angebundenen Capillarröhrehen weitaus vorzuziehen, es kann sich indessen z. B. darum handeln, geringe Differenzen in den Schmelzpunkten zweier Substanzen aufzufinden, oder zu constatiren, ob eine Substanz unverändert schmilzt oder erst nachdem sie in eine andere allotrope Modifikation übergegangen ist. Endlich kann es sich darum handeln, den Schmelzpunkt sehr kleiner Partikelehen, z. B. eines Gesteinsdünnschliffs festzustellen.

Zu letzterem Zweck hot Jolly**) in Dublin einen Apparat, welchen er Moldometer nennt, construirt, wobei eine dünne Platinlamelle galvanisch erhitzt wird, bis der betreffende Körper (bei mikroskopischer Beobachtung) schmitzt. Das Mikroskopobjektiv wird durch einen Glasschieber geschützt, die Temperatur wird durch einen Keil von Rauchglas bestimmt, welchen man so weit vorschiebt, bis der glübende Platinstreifen nicht mehr wahrnehmbar wird. Dieser keil dient gleichzeitig auch zum Abblenden des allzu grellen Lichtes bei der Beobachtung. Es konnte mit dem Apparate leicht noch Quarz zum Schmelzen gebracht werden.

Auch Spektralocular und Spektropolarisator (vgl. Bd. l. p. 22 u. ft.) konnen bei mikroskopischen Untersuchungen durch Ermittelung des Emissionsoder Absorptionsspektrums sehr wesentliche Dienste leisten. Es ist hierhei ehensowohl möglich, die Absorptionsspektren sehr kleiner krystallehen oder Tropfehen zu beobachten, wie auch die Gasspektra sehr kleiner Funken, und dass letztere recht wohl unter Umständen zu analytischen Zwecken Verwerthung finden können, zeigt die interessante Arbeit von Vogelsang und Geißter**, welche durch Gasspectra zuerst mit Bestimmtheit nachwiesen, dass die in manchon natürlichen Krystallen enthaltenen Flüssigkeitseinschlüsse wirklich, wie zuerst Simmler vermuthet hat, Tropfehen flüssiger Kohlensaure sind — ein Resultat, welches ganz besonders geeignet ist, das Dunkel, welches über die Bildungsgeschichte mancher Gesteine herrscht, aufzuhellen.

Es sei schließlich noch hingewiesen auf die bereits früher gelegentlich erwähnte Bestimmung der Capillaritatsconstante, der Compressibilität, thermischen Ausdehnung und Dampfspannung mit Hilfe des Mikroskops, die vielleicht in diesem oder jenem Falle für analytische Zweeke ebenfalls beigezogen werden können, im Allgemeinen indess dafür zu umständlich und zu unsicher sind.

Zur Untersuchung quellbarer körper bedient man sieh haufig der

^{*} Eventuell mittelst des in Bd. 1. Seite 152 beschriebenen Apparates

^{**} Nature, 1886. Nat.-techn. Rundschau, 2, p. 188.

^{***} Pogg. Ann. 137, 56, 4869.

Eigenschaft derselben, verschiedene Farbstoffe mit verschiedener Intensität zu absorbiren so namentlich Carmin und Hämatoxylin'. Auf diese sogenannten Tinktionsmethoden, welche bei botanischen und zoologischen Untersuchungen sehr vielfache Anwendung finden, kann hier ebenfalls nur hingewiesen werden.

b) Mikrochemische Methoden ').

Der Gang einer gewöhnlichen chemischen Analyse ist in den Lehrbüchern der analytischen Chemie eingehend beschrieben und wird bier als bekannt vorausgesetzt. Die Reaktionen beruhen fast ausschließlich auf Bildung weißer oder farbiger Niederschläge untöslicher Stoffe, welche in Form zarter Pulver, von Flocken oder Niederschlagsmembranen auftreten.

Derartige Reaktionen unter dem Mikroskop auszuführen bietet meist nur dann Vortheil, wenn die zur Verfügung stehenden Substanzmengen sehr gering sind. Zu beachten ist, dass die gewöhnlichen Niederschläge im auffallenden Lichte betrachtet werden, die mikroskopischen im durchfallenden, weshalb bei letzteren häufig die Farbung nicht in gleicher Weise zum Ausdruck kommt, ja selbst weiße Niederschläge geradezu schwarz erscheinen können. Man wählt deshalb für mikroskopische Analysen solche Iteaktionen, bei welchen die Niederschläge in deutlich erkennbaren Krystallen auftreten.

Streng **) fordert von einer zur mikroskopischen Analyse geeigneten Reaktion, dass sie charakteristisch sei, d. h. dass sie nicht für verschiedene Substanzen in ähnlicher Weise verlaufe, dass die Krystalle deutlich erkennbar seien, also namentlich nicht zu klein und nicht dünn nadel- oder blättehenformig, dass der Niederschlag sehwer loslich, doch nicht ganz unlöslich sei, da im letzteren Falle keine Krystalle entstehen vgl. Bd. l. p. 546 und dass die zu untersuchende Substanz in möglichst geringer Menge in den Niederschlag eingebe, da bierdurch entsprechend die Reaktion an Empfindlichkeit gewinnt.

^{*} Literatur: Knop, Zeitschr. d. d. geolog. Ges. 22, 4870, Neues Jahrb. f. Min. 1873, p. 74. Boircky, Lemente einer neuen ehemisch-mikroskopischen Mineral- und Gesteins-Lutersuchung. Prag. 1877, und Neues Jahrb. f. Min. 4879, 565, Haushofer, Zeitschr. f. Kryst. 4, 42; Sitzb. d. bayr. Ak. 1883, p. 486 u. 190 Behrens, Verslagen en Mededeelingen der kan Akademie van Wetenschappen. 2. 17, t. 27. Rose, Ber. d. Bert. Akad. 1867, 129 u. 450, Sorby. Microscopical Journal, 4869, G. Wunder, John. f. piakt. Chem. 1870, 1 u. 2 u. 4871, 4. Michel-Levy et Bourgeats, Buit. soc. min. 1882, 5, No. 5, Klement et Renard Reactions incrochimiques. Bruselles, Minecaux, 1886, Haushofer, Mikroskopische Reakt. nen. Braunschweig, Viewez u. 5., 1985.

^{**} Neues Jahrh, f. Mro. 1885, 1, 24.

Um z. B. eine kleine Stelle eines Gesteinsättnuschliffes der Untersuchung unterwerfen zu können, empfiehlt Streng, auf denselben mit hartem Canadabalsam ein Deckglas zu kitten, in welches man zuvor mit Flusssäure ein feines Loch geatzt hat, dann (wahrend der Kitt noch warm und somit weich ist) das Deckglas so zu verschieben, bis sieh die gewünschte Stelle gerade unter der Oeffnung befindet, nach dem Erkalten diese durch Abwaschen mit Alkohol völlig bloß zu legen und einen Tropfen eines geeigneten Lösungsmittels aufzubringen. Nachdem dann die Aetzung hinreichend tief vorgedrungen, wird der Tropfen auf einen andern Objekttrager übertragen und wie jede andere Flüssigkeit hehandelt. Wichmann glaubt, dass in den meisten Fällen und speciell auch bei Anwendung von Flusssäure als Aetzmittel, in welchem Falle Streng das Deckglas durch dunnes Platinblech ersetzt, das Präparat durch Ueberziehen mit einem steifen Firniss, welcher dann an der betreffenden Stelle, ahnlich wie beim Glasatzen, mit einer Nadel freizulegen ware, genügend geschützt sei, indess trifft dies häufig deshalb nicht zu, weil die Praparate während der Aetzung gleichzeitig erwärmt werden mitssen, wobei der Firniss schmilzt.

Das Pulverisiren von Substanzen geschieht am einfachsten in einem kleinen Stabl- (sogenannten Diamant-) oder Achatmörser.

Ueber die verschiedenen Methoden der Außehließung, Vorprüfung u. s. w. muss auf die Lehrbücher der analytischen Chemie verwiesen werden. Eine wesentliche Bedingung ist absolute Reinheit aller zur Verwendung gelangenden Reagentien.

Zum Aufbringen der Reagentien bedient sich Streng spitz ausgezogener Glasstäbe oder, um sehr kleine Tropfehen aufzunehmen, kleiner Hakchen aus Platindraht mit gläsernem Griff.

Harting**) brachte einfach die beiden Tropfen unbedeckt nebeinander auf einen Objektträger und mischte sie mit Hilfe eines Glasstäbehens oder einer Platinnadel.

Soll die Mischung sehr langsam erfolgen, so wird der eine Tropfen mit einem gewöhnlichen Deckglaschen bedeckt und der andere an den Itand gebracht, so dass er durch Capillarität eingesogen wird.

Eine andere Methode, welche Harting als noch zweckmaßiger empfiehlt, ist die in Fig. 585 S. 548 dargestellte. Der eine Tropfen e wird unmittelbar auf den Objekttritger gebracht, der andere f auf ein an der Unterseite und den Randern mit Wachs bestrichenes Glastafelchen nbeid und nun beide durch einen als Heber wirkenden nassen Baumwollfaden, welcher mittelst einer Pincette aufgebracht wird, verbunden. Eventuell

[.] Zeitsehr, f. wissensch, Mikrosk, 1, 117

^{**} Mikroskop. 2, 458, 4866.

kann man auch beide Tropfen auf Glastäfelchen bringen und in gleicher Weise durch Baumwollfaden in eine auf dem Objektträger ausgebreitete Wasserschicht eintreten Jassen.



Fig. 585.

Haushofer empfiehlt die Reaktionen der Einfachheit balber ohne Deckglas vorzunebmen oder dieselben in einem Reagenzglas auszuführen und erst den entstandenen Niederschlag mikroskopisch zu untersuchen.

In den meisten Fallen dürfte wohl auch die Anwendung der in Bd. I. pag. 121 beschriebenen uhrglasförmigen Deckglaser von Vortheil sein, welche gestatten, die eine Lösung ringformig um die andere herumfließen zu lassen, wobei die Mischung durch Diffusion nur sehr langsam erfolgt und gleichzeitig der störenden Wirkung des Verdunstens vorgebeugt wird. Hat sich eine Niederschlagshaut gebildet, welche die fernere Vereinigung der Lösungen hindert, so hat man nur nothig, das Deckglas etwas zu verschieben oder einen weiteren Tropfen der Reagenzflüssigkeit an den Rand zu beingen*). Man kann so auch leicht erkennen, ob sieh verschiedenartige Niederschlage nacheinander bilden.

Lum Filtriren bediente sich Harting (1866) der soeben beschriebenen, in Fig. 585 dargestellten Vorrichtung. Je nach der Dicke des Glastafelchens abed erfolgt die Filtration durch den als Heber wirkenden Baumwollfaden rascher oder langsamer.

Streng verwendet zum Filtriren einen 2 mm breiten, 25 mm langen angefeuchteten Streifen Filtrirpapier. Der den zu filtrirenden Tropfen enthaltende Objektträger wird schwach geneigt das eine Ende des Papierstreifens in den Tropfen gebracht und das andere auf einen zweiten tieferliegenden Objektträger, auf welchem sich das Filtrat ansammeln soll, aufgelegt.

Ich gebe nachstehend im wesentlichen nach Haushofer*) eine gedrängte Zusammenstellung von Reaktionen, wie sie von Haushofer, Strong, Behrens u. A. empfohlen werden. Der Kürze halber ist die Reaktion meist nicht naher beschrieben, sondern nur das Reagens angegehen. Derjenige, welcher sich dafür naher interessirt, wird durch

^{*} Wodurch das Deckglas etwas gehoben wird.

^{**} Mikrosk ipische Reaktionen, Braunschweig 1886. Einzelne Liguren sind aus Harting Das Mikroskop, Braunschweig 1866, entnommen.

wickliche Ausführung des Versuchs sich besser unterrichten können, als durch eine eingehende Beschreibung.

Aluminium. — Casiumehlorid (B.*, Fig. 586, oder weniger gut saures schwefelsaures Kahum (als Pulver. (Str.)

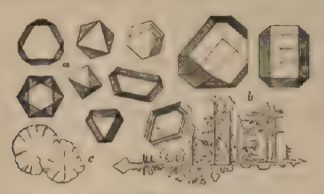


Fig. 386.

Ammonium. — Magnesiumsulfat und Natriumsulfat werden zusammen zugesetzt, nachdem zuvor Natronlauge bis zur alkalischen Reaktion zugesetzt war. (H.1 Fig. 587 aus Harting).



Fig. 587.

Antimon. Nach Losung in Salzsäure abgedampft und Wasser mit Kornchen von weinsaurem Baryum und einer Spur Chlorbaryum zugesetzt. Man erwärmt, lässt erkalten und verdunsten. Str.)

Arsen. Wird nach Oxydation mit Salpetersäure ebenso wie Magnesium mit ammoniakalischer Lösung von $Mg~8O_4 + Am~Cl$ in der Warme gefällt. Str.'

Barvum. - Ferrocyankalium oder Brechweinstein. (Str.)

^{*} B bedeutet nach Behrens, Bo, nach Robicky, II nach Haushofer, Str. nach Streng.

Beryllium. — Zusatz von Platinchlorid und Verdunstenlassen im Exsiceator. (H.) Fig. 588.

Blei. Salpetersaure oder Jodkalium, letzteres indess nicht im Leberschuss. H.

Bor. — Auflösen in Flusssäure. Abdestilliren des Borfluorwasserstoffs mit Schwefelsäure und Nachweis desselben im Destillat mit Chlorkalium. B. Fig. 589.

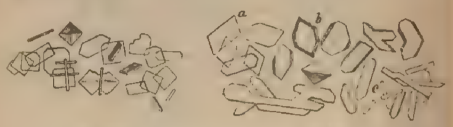


Fig 588

Fig. 589.

Casium und Rubidium. — Salzsaure Lösung von Zinnehlordt. (Str.) Calcium. — Verdunnte Schwefelsaure und weniger gut concentrirte Oxalsaurelosung. Str.) Fig. 590 aus Harting'.



Fig. 590.

Corium. Fallung als Oxalat in der Hitze. [H. Fig. 591,

Chlor. - Silbernitrat, Auflosen des Niederschlags in Salzsaure oder Ammoniak und Verdunstenlassen. Str.

Chrom. — Man überführt die Verbindung in Alkaliehromat durch Schmelzen mit einem Gemenge von Calciumoxyd mit schwefelsaurem und kohlensaurem Kalium am Platindraht in der oxydirenden Löthrohrflamme. Auflosen in schwach mit Salpetersäure angesauertem Wasser und Zusatz von Silbernitrat [H.]

Fluor. — Nachweis als Kieselfluorwasserstoff mit Chlornatrium. II.'
Gold. — Bildung von Goldpurpur mit Zinn Stanniol). II.

Jod. - Nachweis mit Stärke, il.

Kalium. - Platinchlorid oder (minder gut) Weinsäure. II.

Kieselsaure. — Auflösen in kieselsaurefreier Flusssaure die gewöhnliche ist nicht genügend rein) und Fällen mit Chlornatrium. (Str.

Kobalt. — Man setzt erst salpetrigsaures Kalium zu, dann verdunnte Essigsaure. (Str.

Kupfer. — Die auf Kupfer zu prüfende Losung wird reichlich mit Ammoniak versetzt, wenn nöthig, filtrirt, ein Tropfen des Filtrats auf

das Objektglas gebracht und eine geringe Menge Ferrocyankaliumlösung zugesetzt. Zunächst bleibt die Flüssigkeit klar, in dem Maße aber, als das Ammoniak verdunstet, bilden sich kleine rhombisch umgrenzte Täfelchen von Ferrocyankupferammoniak, welche anfangs blassgelb erscheinen, bald aber, wenn das Ammoniak verdunstet ist, honiggelb, braungelb und



Lug. 591

schließlich braunroth werden, so dass man sie als eine Pseudomorphose von Ferrocyankupfer nach der ersten Verbindung auseben kann. Um das Verdunsten des Ammoniaks zu verlangsamen, ist es zweckmaßig, das Praparat mit einem Uhrglas zu bedecken. (B.)

Lithium. Fällung durch phosphorsaures Natron in der Warme II.

Magnesium. — Die Losung wird mit Salmiak versetzt und mit
phosphorsaurem Natrium, dem etwas Ammoniak beigemischt ist, in der
Warme gefällt (II.).

Mangan. — Nachweis als mangansaures Kahum durch Schmelzen der Verbindung mit Soda und Salpeter auf dem Platindraht. (II.)

Molybdan. — Schmelzen der Verbindung mit dem zehnfachen Volumen eines Gemenges von Salpeter und Kaliumcarbonat, Auflösen in Wasser. Ansäuern mit Salpetersaure und Zusatz einer Spur von Natriumphosphat. H.:

Natrium. — Das beste Reagens ist essigsoures Uranyl, welches indess vollig rein sein muss "durch Föllen von Uranchlorid mit Schwefelammonium und Auflösen des Niederschlogs in Essigsdure zu erhaltent und am besten trocken aufbewahrt wird, da es aus manchen Glostlaschen Natrium aufnimmt. Noch empfindlicher ist Magnesium-Uranyl-Acetal. Str.) Ferner eignet sich pyroantimonsaures kalium H. und Kieselflusssdure. Bo. Fig. 592, aus Harting S. 552.

Nickel. - Zu der concentrirten, von Kobalt auf die vorige Me-

thode (Strohmeyer) befreite Lösung setzt man Ammoniak und lässt dann langsam Natriumsulfocarbonatlösung zusließen. Es entstebt (nach Braun) eine rosenrothe Färlung. (Str.

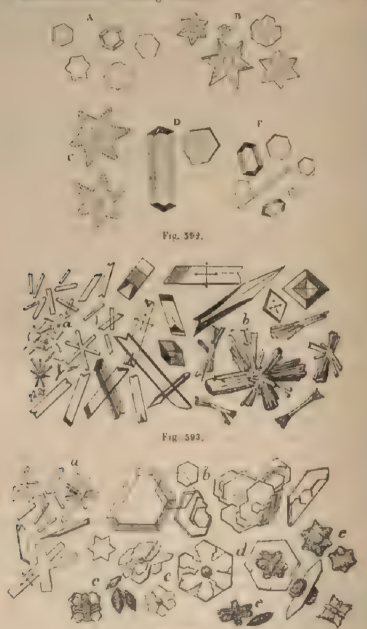


Fig. 594

Niob und Tantal. — Schmelzen in Natron und Auflösen in wenig Wasser. Es bleibt ein krystallinischer Niederschlag der Natronsatze der Columbitsauren. H.1 Fig. 393 u. 394.

Palladium. - Jodkalium erzeugt einen schwarzen Niederschlag. II.

Phosphor. — Nachweis als Phosphorsaure mit einem ammoniakhaltigen Gemenge von Salmiak und Magnesiumsulfat. Verwechslung mit Arsen möglich. (H.)

Phosphorsäure. — Streng empfiehlt als Reagens eine salpetersaure Lösung von molybdansaurem Ammonium. Wie Stelzner et hermerkt, kann indess die Reaktion durch lösliche Silikate, welche den Niederschlag verstärken, gestört werden.

Behrens verwendet Chlormagnesium-Ammonium, welches freilich weniger empfindlich ist.

Platin. - Nachweis als Chlorid mit Chlorkalium. [H.

Quecksilber. - Jodkalium.

Salpetersaure. - Barythydrat.

Schwefel. — Nach Oxydation desselben mit Salpetersäure zu Schwefelsäure Nachweis mit Chlorealciumlösung Str.) oder mit Chloreasium und Chloraluminium B.

Schwefelsaure. - Chlorcalciumlosung B.

Selen. — Schwellige Saure, es entsteht ein im reflektirten Lichte braunroth erscheinender Niederschlag. (Str.

Silber. — Salzsäure, eventuell Auflösen des Niederschlags in Ammoniak und Verdunstenlassen. Str.

Thorium. — Oxalsaure oder Kaliumsulfat. [II. Fig. 595.







Fig. 596.

Uran. - Essigsaures Natrium. (B.)

Vanadium. - Schmelzen der Verbindung auf Platindraht mit dem 10-12 fachen Vol. Salpeter und etwas Soda, Auslaugen in Wasser und Einbringen eines Körnebens Salmiak. H. Fig. 596.

Weinsdure. - Mit einem Gemenge von Chlorbaryum und Antimonoxyd in salzsaurer Lösung zu behandeln. Str.

- * Min, Mitth, 4876, 167.
- ** Neues Johrb. f. Min. Beilage-Bd. 2, 182.

Wolfram. — Die fein pulverisirte Verbindung wird mit 4 Theilen rauchender Salzsäure und 1 Theil Salpetersäure 'spezifisches Gewicht 1.4 abgedampft, mit warmen Wasser ausgelaugt und dann mit Ammoniak



Fig. 591

ausgezogen und diese ammoniakalische Lösung zum Verdunsten gebracht. (H.) Fig. 597.

Yttrium. — Abrauchen mit concentrirter Schwefelsäure, Ausziehen mit Wasser und Verdunstenlassen. H. Fig. 598.

Zirkonium. — Schmelzen der Verbindung mit Natriumearbonat auf dem Platindraht 3 bis 3 Minuten lang, Ausziehen mit Wasser und Verdunstenlassen. H. Fig. 599.

Zinn. — Zinnehlorur gieht mit Platinehlorid eine intensiv rothbraune Färbung. Beim Verdunsten von Zinnehlorid mit Chlorkalium

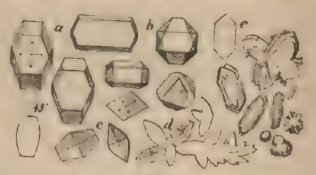


Fig. 59%.

entstehen rhombische Krystalle eines Doppelsalzes. Nach Zusatz von Salpetersaure entsteht ein Niederschlag des Doppelsalzes von Zinnehlorid und Chlorkalium in regulären Oktaedern. Str.



Die aufgezählten Reaktionen 't gestatten jeweils immer nur das Vorhandensein einer Substanz in einem Gemenge nachzuweisen: falls man also nicht darüber orientirt ist, welche Substanzen etwa in der zu untersuchenden Lösung ausschließlich vorhanden sein können, so müsste man nacheinander alle Reaktionen anwenden und hätte auch dann

^{*} Vielleicht konnten auch die in der organischen Chemie hauftz beobachteten Metallverbindungen, wie z. B. die in Bil. I. Seite 516 erwahnten Verbindungen mit

noch keine Gewissbeit, da manche derselben unzuverlässig sind und für verschiedene Stoffe z. B. Cadmium überhaupt keine einigermaßen brauchbare Reaktion bekannt ist,

Für spezielle Zwecke namentlich petrographische Untersuchungen hat man sich bemüht ein Verfahren austindig zu machen, welches allgemeine Anwendung finden kann und nach und nach alle vorhandenen Stoffe aufzudecken vermag, ähnlich wie das System der gewöhnlichen qualitativen Analyse.

Man ist indess in dieser Richtung noch nicht weit gelangt und bei einigen wenigen Versuchen stehen geblieben.

Boricky setzt die zu untersuchende Substanz in einem Tropfen 3—4 procentiger Kieselflusssaure auf einen mit geschmolzenem Canadabalsam getirnissten. Objekttrager und lässt den Tropfen verdunsten. Es bleiben dann krystallisirte Fluorsilieiumsalze zurück, aus deren Form sich Schlüsse auf die Natur des darin enthaltenen Metalls ziehen lassen.

Behrens löst die Substanzen falls sie kieselsaure enthalten, was bei Mineralien meist zutrifft, in Flusssaure auf und entfernt das Fluorsilieium durch Abdampfen mit Schwefelsäure in kleinen Platinschälehen. Der Rückstand wird mit Wasser ausgezogen und die noch übrigbleibenden Sulfate von Calcium, Baryum und Strontium wieder in heißer Schwefelsäure gelöst und aus dieser zur Krystallisation gebracht.

Haushofer* emptiehlt ebenfalls die Anwendung der concentrirten Schwefelsaure zu der mikroskopischen Analyse. Besonders charakteristisch krystallisiren daraus die Sulfate von Ba, Sr, Ca und Pb.

Kupfer giebt Tafelchen von hexagonalem oder rhombischem Habitus. Lässt man den Flüssigkeitstropfen mit den Krystallen auf dem Objektglase einige Minuten der Luft ausgesetzt, so nimmt er rasch Wasser auf
und die Krystalle zerfließen, bald aber erscheinen an ihrer Stelle die
blassblauen flachen Prismen des kupfervitriols mit ihren unsymmetrischen Formen.

Die Gegenwart verhaltnismäßig untergeordneter Mengen underer Schwermetalle übt einen wesentlichen Einfluss auf die Aushildung der Krystalle aus.

Bei Eisen bilden sich rhombische Täfelchen von 87°, zuweilen mit abgestumpften Ecken.

Zink giebt flache, manchmal cannelirte Prismen mit schiefer Endigung, gewöhnlich aber an den Enden unsymmetrisch gegabelt und ausgezähnt, nicht selten an die Formen des Gyps erinnernd.

Anilin etc., bei imkrochemischen Methoden Verwendung tinden, da sie meist schünere krystalle hefern, als rein anorganische Praparate.

⁹⁾ Silzh d. math-phys. Cl. d. Munch, Akad. 1883 Heft IV, 103.

Silber giebt flache rhombische Pyramiden mit spitzem Basiswinkel von 77°.

Arsen giebt scharfe Oktaeder von arseniger Säure.

Antimon flachprismatische Krystalle, welche entweder elliptische oder symmetrisch sechseckige Umrisse besitzen oder in feinen Nadeln erscheinen. Bei fortschreitender Wasseraufnahme des Tropfens erscheinen an ihrer Stelle kleine beiderseits zugespitzte Prismen, welche meist zu sternformigen Gruppen verwachsen sind.

Borsaure bildet Tafelchen von bevagonalem Habitus, daneben auch prismatische Formen.

c) Vergleichende Krystallanalyse.

Wenn die beiden beschriebenen Methoden, die mikrophysikalische und mikrochemische, bis jetzt nur in geringem Maße Anwendung gefunden haben, so dürfte dies in gewissen Schwierigkeiten, die ihnen anhaften, wohl begrundet sein.

Was die erste Methode anbelangt, so erfordert sie nicht nur umfassende Uebersicht über die Gesetze der theoretischen Krystallographie, sondern ebenso sehr praktische Uebung im Bestimmen von Krystallen, Kenntnisse, welche dem Chemiker, der bei der gewaltigen Ausdehnung seiner Wissenschaft nur wenig Gelegenheit für derartige zeitraubende Studien finden kann, in der Regel nicht zu Gebote stehen, und selbst wenn dies der Fall ware, so bleibt die mikroskopische Bestimmung einer Krystallform, namentlich wenn sie complicirt ist und sich die Krystalle nicht leicht zum Rollen und Feststehen in verschiedenen Lagen bringen lassen, immerhin eine mühsame Arbeit, die oft Wochen in Anspruch nimmt und sehr große Anforderungen an die Geduld des Experimentators stellt.

Die zweite Methode umgeht die Schwierigkeiten der Krystallbestimmung, da sie in erster Linie nur Gewicht darauf legt, dass überhaupt ein Niederschlag entstehe und das krystallographische Moment nur insofern beizieht, als sie verlangt, dass die Formen dieses Niederschlags außerlich eine gewisse Achnlichkeit mit bestimmten durch Abbildungen fixirten Typen haben sollen, eine Vergleichung, die meist auch Demjenigen ohne Schwierigkeit moglich ist, der sich mit dem Studium der Krystallographie nicht näher befasst hat.

Beiden Methoden haftet nun aber im gleichen Maße eine Unsicherheit an, auf welche insbesondere G. Brügelmann* hingewiesen hat, namlich die Moglichkeit, dass in die sich ausscheidenden Krystalle eine

^{*} Chemisches Centralbl, 1883, Nr. 30-42.

fremde gleichzeitig in Lösung befindliche Substanz eintritt, wie dies in Bd. I. Seite 120 u. if eingehend erörtert wurde und so nicht nur zu Missbildungen der Krystalle, sondern auch zu irriger Beurtheilung der Quantität der nachzuweisenden Substanz und zu volligem Uebersehen gleichzeitig vorhandener anderer Stoffe Anfass geben kaun.

Wäre Bildung von Mischkrystallen nur bei isomorphen Kürpern moglich, so ließen sich die daraus entspringenden Unsieherheiten einigermaken controliren und kamen deshalb nur in geringem Make in Betracht. Da nun aber solche auch bei chemisch und krystallographisch nur wenig verwandten Substanzen moglich sind - wobei natürlich nicht in Betracht kommt, welche theoretische Vorstellung man sich über deren Molekularconstitution bildet - so verdient dieser Einwand alle Beachtung und ich möchte denselben nicht, wie Streng und Renard annehmen, als für Niederschlage nicht in Betracht kommend ansehen, Manche Falle, die in der analytischen Chemie kurz in der Weise beschrieben werden, dass man sich ausdrückt, der Niederschlag «reiße« diese und jene fremde Substanz mit, durften wohl auf Bildung von mikroskopischen Mischkrystallehen zurückzuführen sein und das Beispiel von Salmiak und Eisenchlorid (Bd. I. S. 497 zeigt, dass schon bei sehr geringer Concentration der fremden Substanz eine Aufnahme in krystalle möglich ist, dass also nicht wie man häufig annimmt, die Bildung von Mischkrystallen erst dann eintritt, wenn diese Concentration so groß ist, dass die fremde Substanz auch für sich allein auskrystallisirte

Siehere Resultate werden somit auf die eine, wie auf die andere Weise nur dann zu erhalten sein, wenn man die Stoffe zunachst nach den gewöhnlichen Methoden der analytischen Chemie trenut und dann erst einzeln mikroskopisch untersucht. In diesem Falle möchte indess der Werth der Krystallanatyse sehr gering erscheinen, denn wenn erst einmal die Scheidung der Stoffe vollzogen ist, so dürfte das Resultat der Analyse in weitaus den meisten Fällen schon so sehr gesichert sein, dass eine weitere mikroskopische Intersuchung nur als lästige, umständliche und doch ganz überflüssige Beigabe erscheint, die man sich deshalb ersparen wird.

Abgesehen von speziellen Fällen, wie der Untersuchung von Gesteinsditnnschliffen und überhaupt solcher Substanzen, die aus diesem oder jenem Grunde nur in sehr geringen Mengen zu erhalten sind, dürften die beiden beschriebenen Methoden deshalb nur geringe Verbreitung finden.

Ganz anders verhalt sich dies nun bei derjenigen Methode der Untersuchung, welche ich als Krystalianalyse im engeren Sinne oder um keine Verwechslung möglich zu machen mit dem Worte «vergleichende Krystallanalyse» bezeichne. Das Wesen derselben besteht in unmittelbarem Vergleich der krystallographischen Eigenthamlichkeiten der zu untersuchenden Substanz mit den Eigenschaften derjenigen, mit welcher sie identisch oder von welcher sie verschieden sein soll.

Unter den krystallographischen Eigenthümlichkeiten verstehe ich dabei nicht einzig die Krystallform, sondern alle Eigenschaften, welche zur Bildung von Krystallen Anlass geben und welche im vorliegenden Buche so eingehend erörtert worden sind, dass eine Wiederholung hier überflüssig erscheint. Aus diesem Grunde habe ich es auch für zweckmäßig erscheint, nicht eine besondere Anteitung zu diesem Verfahren zu geben, sondern nur den vorliegenden Anhang dem Buche beizufügen; denn wer sich der Methode bedienen will, wird nicht umhin konnen, sich auf dem Gebiete der Molekularphysik, wie es hier eingehend behandelt ist, umzuschen, und erst bei einem gewissen Ueberblick über diese Erscheinungen, der indess sehr leicht zu gewinnen ist, wird es möglich sein, die Methode mit Vortheil anzuwenden. Indem ich also auf den flauptinbalt des Buches verweise, verziehte ich auf alle einleitenden Erörterungen und trete sofort in medias res ein.

In erster Linie soll die vergleichende Krystallanalyse eine Beihulfe bei den Arbeiten im organischen chemischen Laboratorium sein, speziell bei denjenigen Arbeiten, welche die Neudarstellung von Präparaten bezwecken und die oft wesentlich dadurch erschwert sind, dass nach gelungener Darstellung die Frage zu entscheiden ist, ob die Verbindung mit einer schon bekannten identisch oder davon verschieden und oh sierein oder in mehr oder minderem Maße mit fremden Stoffen verunzeinigt ist. Der günstigste Fall ist derjemge, wenn die Substanz unzersetzt schmelzbar ist. Man beginnt mit der Untersuchung des Schmelzflusses.

A. Schmelzprobe.

Man bringt ein kleines Körnchen der Substanz auf einen Objektträger, bedeckt es mit einem gewöhnlichen flachen Deckglas und erwärmt
bis zum Schmelzen, so dass der Schmelzfluss einen nicht zu großen Kreis
mitten unter dem Deckglas einnimmt. Erfüllt derselbe den ganzen
Baum, so war das Körnchen zu groß, und man wiederholt den Versuch
mit einem kleineren.

Nun bringt man ein kleines Körnchen derjenigen Substanz, mit welcher die erste identisch sein soll, an den Rand des Deckglases, erhitzt abermals und bewirkt durch Neigen eventuell auch durch Drücken auf das Deckglas, dass sich der zweite Schmelzfluss ebenfalls in den capillaren Raum hineinzieht und mit dem ersten zur Berührung kommt

Ist es unentschieden, ob die Substanz nicht auch mit einer zweiten identisch sein könnte, so bringt man jene ebenso au die gegenüber-

liegende Seite des Deckglases. Bei einiger Vehung kann man sogur gleichzeitig alle vier Seiten ausnützen und somit die Substanz gleichzeitig hinsichtlich ihrer Identität mit einer von vier anderen prüfen.

Man lässt nun abkühlen und beobachtet während dessen unter dem Mikroskop die Contaktzone der Schmelzlütsse. Um allzu rasches Erstarren zu verhindern, setzt man gleichzeitig die kleine Flamme unter und regulirt die Erwarmung eventuell unter Beihülfe des abkühlenden Luftstromes) so. dass die Krystalle nur langsam wachsen und sich möglichst regelmäßig, mit ebenen Flächen und scharfen Kanten ausbilden. Tritt die Krystallbildung nicht von selbst ein, so bringt man kleine Kornchen der betreffenden Substanzen als Krystallerreger in die flüssige Masse an den Rand des Deckglases. Ist die Abkühlung schon so weit vorgeschritten, dass die Masse zähllüssig, harzartig geworden ist, so muss man wieder etwas erwärmen, bis die Krystallehen regelmäßig zu wachsen beginnen.

Hinsichtlich des gegenseitigen Verhaltens der in Contakt stehenden Schmelzstüsse können nun verschiedene Fölle eintreten.

Erster Fall. Die Contaktzone bleibt langer flüssig als die Gebiete, in welchen sich die reine Substanz befindet. Sie erstarrt dann später plützlich als trübes Aggregat und es gelingt auf keine Weise, auch nicht bei sehr langsamer Kühlung, die Krystalle ungeändert durch die Contaktzone durchwachsen zu lassen.

Zweiter Fall. Die Krystalle zu beiden Seiten der Contaktzone wachsen bis zur Berührung weiter und verfilzen sieh schließlich, indem die einen in die Zwischenräume zwischen den andern hineinwachsen.

Dritter Fall. Es bildet sich in der Contaktzone ein Niederschlag, eine krystallinische oder gasformige Ausscheidung.

Vierter Fall. Die Schmelzstüsse sind überhaupt nur in beschränktem Maße mischbar, geben also nicht allmählich in einander über, sondern berühren sich längs einer scharfen Grenzlinie [-fläche].

In diesen vier Fällen sind die beiden zu vergleichenden Substanzen sicher chemisch verschieden, sei es atomistisch oder molekular, d. h. im gewöhnlichen Sinne oder als physikalisch isomere Modifikationen oder Verbindungen mit verschiedenem Krystallwassergehalt und dergleichen.

Die Entscheidung darüber, ob nur zwei verschiedene enantiotrope oder monotrope Modukationen vorliegen, wird leicht erbracht, indem man das Praparat allmählich wieder bis zum Schmelzen erhitzt. Tritt keine Verschiebung der Grenzen ein, so handelt es sich nicht um derartige Modifikationen*. Bei Verschiedenheit des Krystallwassergehaltes

^{*} Chemisch isomere Mochtikationen und solche physikalisch isomere, die keine I mwandlung im festen Zustand gestatten, lassen sich meht unterscheiden.

u. dergl. zeigt sich eine sehr erhebliche Verschiedenheit der Schmetzpunkte. Zerfallen der wasserreicheren Verbindung vor dem Erhitzen, gegenseitiges Aufzehren der krystalle je nach Erwärmen oder Abküblen und man kann durch Abdampfen des Krystallwassers die darau reichere Verbindung in die andere überführen.

Fünfter Fall. Die Krystalle wachsen unverändert aus dem Bereich der einen Substanz durch die Contaktzone in das der audern.

In diesem Falle sind die Substanzen entweder identisch oder sie sind isomorph und bilden Mischkrystalle in jedem beliebigen Verhaltnis. Um die beiden Fälle zu trennen, giebt gewöhnlich schon die erhebliche Verschiedenheit des Schmelzpunktes (unerhebliche kann auch durch geringe Verunreinigungen bedingt sein einen Anhaltspunkt Ein sehr sicheres Unterscheidungsmittel liefert die Bildung allotroper Modifikationen, wenn die eine oder andere Substanz solche besitzt.

Um diese aufzufinden, erhitzt man das Präparat erheblich über den Schmelzpunkt und legt es dann mit dem Deckglas nach unten auf eine großere Quecksilbermasse oder eine dieke kalte Metallplatte. Nach völliger Abkühlung bringt man es von Neuem unter das Mikroskop und erwarmt vorsichtig allmählich, bis wieder Schmelzen eintritt. Die Erscheinungen, die sich zeigen, wenn eine zweite Modifikation vorhanden ist, sind im ersten Bande ausführlich beschrieben worden. Sind die beiden Substanzen nicht identisch, soudern nur isomorph, so macht die Umwandlung an der Contaktzone Halt.

Existiren solche Modifikationen nicht, so kann man durch Ueberführung beider Substanzen in andere Verbindungen durch Behandlung mit geeigneten Reagentien zuweilen in einfacher Weise Sicherheit gewinnen, oh Identitat oder Isomorphie vorliegt.

Sechster Fall. Die Krystalle wachsen zwar aus dem einen Gebiet in das andere hinüber, sie schließen sieh aber dort nicht, wie im ersten, dicht aneinander, sondern es bleiben mit Flüssigkeit erfüllte Zwischenräume, in welchen die Erstarrung erst spater plotzlich eintritt.

Nan erkennt leicht, dass es sich in diesem Falle um Verunreinigung des einen Präparats handelt. Sie bildet mit einem Theil desselben eine erst bei niedriger Temperatur erstarrende Mischung. Gewöhnlich erscheint dann auch der Habitus der Krystalle in dem verunreinigten Praparat etwas geändert.

Siebenter Fall. Enthält das eine Präparat Verunreinigungen, welche darin als isomorphe Mischung enthalten sind, so sieht man diese fremden Substanzen nicht getrennt auftreten, kann vielmehr auf ihre Existenz nur schließen aus dem etwas geanderten Habitus der Krystalle und namentlich der Verschiedenbeit des Schmelzpunktes der verunreinigten Substanz und, falls dieselbe Umwandlung in eine andere Modifikation

egstattet, an der verminderten Umwandlungsfähigkeit. Es kann geradezu durch die Beimischung bedingt werden, dass beim Erstarren das eine freine) Präparat nur in dieser, des andere (verunreinigte) nur in der anderen Modifikation auftritt.

B. Lösungsprobe.

Man zerdrückt einige Körneben der zu untersuchenden Substanz auf einem Objekttröger durch Aufpressen eines zweiten Objekttrögers, feuchtet sie mit einem kleinen Tropfehen des Lösungsmittels an, bringt ein uhrglasformiges Deckglas auf und erhitzt bis zum Sieden. War das Mengenverhältnis von Substanz und Lösungsmittel günstig gewählt, so bleihen dabei einige Fragmente ungelöst, die als Kerne für die heim Abkühlen auftretende Krystallisation dienen.

In gleicher Weise stellt man auf einem andern Objektträger eine Lösung derjenigen Substanz her, mit welcher die erste verglichen werden soll. Sobald dies gescheben, hebt man diesen Objektträger auf, bringt

ihn in stark geneigter Lage in die Nahe des Deckglasrandes des ersten und schiebt gleichzeitig mittelst einer Pincette das Deckglas bis nahe zum unteren Rande des Objektträgers und zur Berührung mit dem Rande des ersten Uhrglases, wie Fig. 600 zeigt, worauf man dann den Objektträger ganz nach oben abschiebt, so dass die zweite Lüsung am Rande des ersten Uhrglases binab-

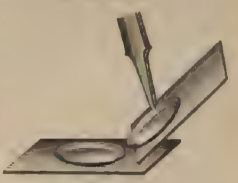


Fig. 610.

fließt und sich in Form eines Binges um das erste Präparat herumzieht. Diese Operation, die bei einiger Uebung sehr leicht und sicher gelingt, muss natürlich ausgeführt werden, so lange die zweite Lösung noch hinreichend heiß und nicht durch Ausscheidung von Krystallen breitig geworden ist.

Das combinirte Präparat wird nun wieder nahe bis zum Siedepunkt erhitzt, doch mit der Vorsieht, doss nicht wirkliches Sieden eintritt, da die entstehenden Dampfblasen die Anordnung der beiden Lösungen storen würden. Die beim Wiederabkühlen eintretende Krystallisation beobachtet man hierauf mit Hilfe des Mikroskops. Dieselben Fälle, welche bei den in Contakt stehenden Schmelzflüssen erörtert wurden kommen mutatis mutandis auch hier in Betracht, wenn auch minder scharf ausgeprägt. Dagegen gestattet der Versuch mit Lösungsmitteln einige Fragen

zu erledigen, die bei der Schmelzmethode nicht in allen Fällen sicher beantwortet werden können, so namentlich die Entscheidung, ob Molekulverbindungen mit dem Lösungsmittel, isomere Modifikationen, Mischkrystalle oder Verunreinigungen vorliegen.

Die erste Frage erledigt sich leicht durch Wechsel des Lösungsmittels, da z. B. wasserhaltige Verbindungen aus Alkohol wasserfrei oder mit weniger Krystallwasser sich ausscheiden, indem ein Theil des Wassers im Alkohol zurückbleibt u. s. w.

Die zweite und dritte Frage finden ihre Erledigung dadurch, dass man, wie oben, eine heiße Lösung der einen Substanz herstellt, diese bis zur Zimmertemperatur abkühlen lässt, durch flin- und Herschieben des Deckglases die entstandenen Krystalle in kleine Fragmente zerreibt, nun das Deckglas abhebt, mitten in den Brei ein Krystallehen der zweiten Substanz einlegt, das Deckglas wieder außetzt, kräftig andrückt, so dass etwa übrig gebliebene Luftblasen entweichen und nun mittelst des Mikroskops beobachtet, ob die eingebrachte Substanz eine Aenderung erfährt. Ist sie eine andere Modifikation, so wird sie nach und nach vollständig von den umgebenden Krystallfragmenten der ersten Substanz außezehrt oder umgekehrt, sie zehrt diese auß.

Handelt es sich um einen Fall von Isomorphie, bei welchem unbeschränkte Bildung von Mischkrystollen moglich ist, so wird der Krystall
oder die benachbarten Fragmente oberflächlich angeätzt und es lindet
bis zu gewissem Grade ebenfalls ein Aufzehren der einen Krystallart
durch die andere statt, dasselbe wird aber immer langsamer und kommt
bald völlig zum Stillstand. Auffälliger wird die Erscheinung, wenn
man wiederholt schwach erwärmt und wieder abkühlen lässt.

Sind die Substanzen identisch, so tritt natürlich keinerlei gegenseitige Beeinflussung ein.

Verunreinigungen endlich sieht man, falls sie nicht etwa mit der Substanz, in welcher sie enthalten sind, Mischkrystalle bilden können, neben der einen Substanz da und dort auskrystallisiren, namentlich wenn man die Lösung, sei es an freier Luft, sei es im Exsiccator langsam "mit Deckglas bedeckt emdunsten lässt. Nach dem Eindunsten lässt man, um das Präparat durchsichtiger zu machen, einen Tropfen Benzol oder einer anderen Elttssigkeit, welche sieh gegen den Rückstand indifferent erweist, zwischen Deckglas und Objekttrager einfließen, wodurch sieh die inneren Reflexionen vermindern und die gebildeten Krystalle deutlicher erkennbar werden.

In manchen Fällen erscheint es zweckmißig, zum besseren Nachweis der Verunreinigungen fraktionirte Krystallisation oder Extraktion in Anwendung zu bringen. Man pulverisirt die Substanz, fenchtet sie mit einem Losungsmittel an, presst dieses aus und überlässt den ausgepressten Tropfen auf einem Objektträger der Verdunstung, seuchtet abermals an, presst wieder aus u. s. s., bis alle Substanz in Lösung übergesührt ist. Sind Verunreinigungen vorhanden, so zeigen die Rückstande auf den verschiedenen Objektträgern verschiedene Beschaffenheit. Bei der fraktionirten Krystallisation löst man die Substanz vollständig, lässt abkühlen, dekantirt die Mutterlauge vom Rückstand, dampst dieselbe etwas ein, lässt abermals kryställisiren u. s. w., so dass man eine Serie krystallinischer Rückstande erhält, die man der mikroskopischen Untersuchung unterwirft.

Erhebliche Schwierigkeiten treten ein, wenn die Verunreinigung in Form von Mischkrystallen vorhanden ist. Am ehesten läßt sie sich dann nachweisen, indem man die Substanz mittelst geeigneter Reagentien in andere krystallisirbare Verbindungen überführt, wobei im einen oder andern Fall die Fähigkeit der Bildung von Mischkrystallen verloren geht.

Glaubt man die Verunreinigungen richtig erkannt zu haben, so muss ein Controlversuch in der Weise ausgeführt werden, dass man ein reines Präparat mit den vermutheten Stoffen wirklich verunreinigt und diese Mischung auf ihre Identität mit dem gegebenen Stoffe prüft.

Nicht selten kann gerade die Aenderung der Eigenschaften einer Substanz durch gewisse Verunreinigungen zu deren Auflindung dienen.

Um auch auf flüssige und gasförmige Körper die Krystallanalyse zur Anwendung bringen zu konnen, besteht das einfachste Mittel darin dass man sie mit passenden Rengentien versetzt, welche damit krystallisirbare Verbindungen liefern. Bei Gasen kann man sich dabei der in Fig. 2, Bd. II. pag. 126 dargestellten Gaskammer bedienen, welche gestattet, die Bildung der Krystalle direkt mikroskopisch zu verfolgen.

Alle bis jetzt besprochenen Methoden bezweckten lediglich die Untersuchung der Identität oder Nichtidentität zweier gegebenen, wirklich oder wenigstens nahezu reinen Praparate. Eine wesentlich schwierigere Aufgabe bildet die Analyse von Gemischen. Da ghteklicherweise die Fähigkeit der Bildung von Mischkrystallen eine relativ seltene zu sein scheint, so kann man in dieser Hinsicht schon allein durch fraktionirte Extraktion oder Krystallisation sehr viel erreichen, namentlich wenn nacheinander verschiedenartige Lösungsmittel angewandt werden. Ich habe früher zu diesem Zwecke einen automatisch wirkenden, durch ein Uhrwerk getriebenen Apparat construirt, welcher die verschiedenen Tropfen der Reihe nach auf verschiedene Objektträger bringt, hatte indessen nie Gelegenheit, denselben praktisch zu erproben.

Es kommt weiter hinzu, dass die Anzahl von Substanzen, welche in den wirklich praktisch in Betracht kommenden Fallen mit einander gemengt sind, nicht sehr groß ist, dass man sich über ihre mögliche chemische Zusammensetzung ziemlich zuverlässige Vorstellungen machen kann, so dass es baufig gelingt, indem man nun diese eventuell in Betracht kommenden Substanzen mikroskopisch untersucht, sie unter dem Gewirr der Krystallisationsprodukte des Gemisches wieder zu erkennen und so sichere Anhaltspunkte zur Auflösung des Gemenges in seine Bestandtheile zu gewinnen. Ich glaube nicht zu weit zu gehen, wenn ich annehme, dass gar manche langwierige Operation bei chemischen Arbeiten erspart werden konnte, wenn man das Mikroskop in dieser Weise, mehr als es bis jetzt geschieht, als Hülfsmittel beiziehen würde. Die ganze Arbeit der chemischen Analyse wird es natürlich nicht leisten konnen, man wird aber damit vielfache gute Weisungen gewinnen können und wenn erst einmal die Bestandtheile eines Gemenges isolirt sind, dann wird häufig in der beschriebenen Art zur Feststellung deren Identität das Mikroskop weit bessere Dienste leisten können als manche zeitraubende, muhsame und durch die Menge des anzuwendenden Materials sehr kosthare Analyse durch Verbrennung.

Man konnte es auffallend finden, dass ich in einer Sache, die meiner eigentlichen Berufsthätigkeit so forn liegt, ein Urtheil außere. Meine Ansicht gründet sich indess nicht allein auf eigene Arbeiten; eine Anzahl befreundeter Chemiker hatte die Freundlichkeit, mir gelegentlich Mittheilung zu machen, wo es ihnen schien, dass das Mikroskop in die chemische Untersuchung helfend eingreifen könne und die Resultate, welche damit erzielt wurden, fielen meist zur Befriedigung aus. Es war ursprünglich meine Absicht, an einer Reihe derartiger wirklich ausgeführter Beispiele Belege für obige Behauptung anzufügen, indess gestattet mir dies die spärliche Muße, die mir zur Verfügung steht, für jetzt nicht; vielleicht wird spater an anderem Orte Gelegenheit geboten sein, darauf zurückzukommen *).

2. Strukturanalyse.

a) Gesteine und Schlacken.

Die Thatsachen der Molekularphysik gestatten noch in anderer Weise eine Verwerthung zu analytischen Zwecken, als emzig zur Ermittlung der chemischen Constitution. Die meisten in der Natur vorkommenden Körper sind, wie schon in der Einleitung hervorgehoben wurde, nicht homogen, erscheinen vielmehr unter dem Mikroskop als Aggregate kleiner Krystalleben, amorpher Partikeleben u. s. w., und bei genügender Kennt-

^{*} Das optische Institut von Dr. C. Zeiß in Jena hat nach meinen Vorschlagen ein moglichst vereinfachtes Mikroskop für krystallanacytische Zwecke construirt. Dasselbe kostet mit feiner Einstellung, welche aber entbehrlich ist. 260 Mk.

nis der verschiedenen Zustandsänderungen der Materie ist es nicht selten möglich, weitgebende Schlüsse über die Art und Weise der Bildung des Korpers zu ziehen, über die Stoffe, aus denen er entstanden ist, über die Temperatur zur Zeit seiner Bildung, über die Geschwindigkeit der Abkühlung und Erhitzung und viele andere derartige Fragen, die in dieser oder jener Hinsicht von großem Interesse sein können.

In dieser Hinsicht muss in erster Linie der zahlreichen petrographischen Arbeiten gedacht werden, die in Rosenbusch's Physiographie der Gesteine eine so sorgfältige und gründliche Bearbeitung gefunden haben, dass es genügt, auf dieses eine Werk zu verweisen, zumal demselben am Schlusse noch eine reichhaltige Übersicht der gesammten Literatur beigegeben ist. Von besonderem Vortheil werden derartige Untersuchungen dann, wenn man sich nicht darauf beschränkt, das in der Natur Gebotene zu beobachten, sondern versucht, entsprechend der Hypothese, zu welcher die Beobachtungen geführt haben, den betreffenden Korper künstlich aus seinen Bestandtheilen herzustellen und zu prüfen, ob wirklich das künstliche Produkt in allen Beziehungen mit dem natürlichen übereinstimmt.

So schließt sich denn an die Untersuchung der Gesteine unmittelbar diejenige der künstlichen Schmelzflüsse an, unter welchen die Schlacken, welche sich bei der Eisengewinnung bilden, den natürlichen Gesteinen am nächsten stehen.

Eine sehr eingehende und erfolgreiche Untersuchung der Schlacken verdankt man J. H. L. Vogt in Christiania.

Außer den Schlacken haben noch eine Reihe anderer, nicht unmittelbur bei technischen Prozessen in Betracht kommenden Schmelz-flusse Bearbeitung gefunden, doch bei weitem noch nicht in dem Maße, wie es sowohl von wissenschaftlichem wie technischem Standpunkte wünschenswerth wäre. Es mag hier erinnert werden an die Arbeiten von G. Rose**, über Titansaure. Eine große Reihe eigener Untersuchungen hat O. Schott in einem besonderen Buche ***, zusammengestellt. Es sei nur erwähnt, dass darin nachfolgende Themata behandet werden

- 1) Krystallisation von Chlorcalcium, Chlorbaryum, Chlorblei, Chlorsilber, Fluorealcium, Bleioxyd, Calciumsulfat, Baryumsulfat, Strontiumsulfat, Bleisulfat, Baryumearbonat, Strontiumcarbonat, Calciumphosphat aus geschmolzenem Chlornatrium.
 - 2) Fluorealcium, Natriumoxyd, Calciumoxyd, Baryumoxyd, Natrium-

Om Slaggers af samansättningen beroende kristallisations-forhållanden. Aftryck ur Jern kontorets Anneier 1853, Stockholm.

^{**} Erdmann's Journ, 150, 247.

^{***} Beiträge zur Kenntais der unorganischen Schmelzverbindungen, Braunschweig, Fr. Vieweg v. Sohn, 4880.

sulfat, Calciumsulfat, Baryumsulfat, Bleisulfat, Natriumcarbonat, Calcium-carbonat, Baryumearbonat, Strontiumcarbonat, Calciumphosphat — aus geschmolzenem Calciumchlorid.

- 3 Fluorealcium, verschiedene Oxyde, Natriumsulfat, Baryumsulfat, Calciumcarbonat, Baryumcarbonat, Bleisulfat aus geschmolzenem Chlorbaryum.
- 4) Calciumearbonat, Strontiumearbonat, Calciumphosphat aus Natriumsulfat.
- 5' Calcium-, Baryum- und Strontiumearbonat aus Natriumcarbonat.
 - 6 Chlornatrium, Chlorealeium, Bleichlorid aus Salpeter.
- 7 Die geschmolzenen Nitrate der alkalischen Erden als Lösungsmittel*.

Zur mikroskopischen Beobachtung bediente sieh Schott statt der Objektträger kleiner Objektflaschehen, wie sie in Fig. 601 u. 602 dar-

gestellt sind. Die mikroskopische Erwarmungsvorrichtung zeigt Fig 603. E ist das durch eine Klemme A gehaltene Objektsläschehen. M eine kleine, zugleich zur Heizung und Beleuchtung dienende kleine Gasslamme, deren Leuchtkrast durch Eingießen von etwas Benzol in das Fläschehen L. oventuell auch einer dunnen Platindrahtspirale in die Flamme selbst, erhöht wurde. H ist eine durchlöcherte Kupserplatte getragen von dem Ring G, und I eine Glasplatte, beide zum Schutze des Mikroskopobjektivs.

In Folge der Dicke der beobachteten Schicht fig. 603. Fig. 603. und der febhaften, durch die Temperaturdifferenzen bedingten Strömungen war die Beobachtung sehr schwierig und dürfte deshalb wohl die von dem Verfasser gebrauchte Einrichtung (siehe Bd. 1. pag. 226 den Vorzug verdienen.

Eingehende Studien über einen technisch wichtigen Körper, das Porzelian, hat ferner Behrens veröffentlicht. Ich lasse einige Stellen seiner Mittheilung**) wörtlich folgen.

*Ehrenberg***) behauptete, das Porzellan sei eine geschmolzene Masse, in welcher ungeschmolzene Kaolinpartikelchen Stabchen und kügelchem vertheilt seien. Och atz und Wächter† halten es für ein Glas, in

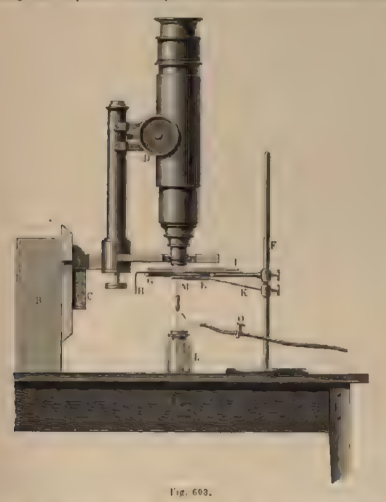
^{*} Siehe auch G. Brugelmann. Ann d. Phys. 2 2, 466. Fortschrifte d. Phys. 83, 43*

^{**} Pogg Ann. 150, 4873

^{***} Pogg. Ann. 19, 105 (836.

[:] Dingl. Journ 106, 322, 1817

welchem sich Krystalte ausgeschieden haben. Letztere Ansicht ist die richtige... Das Porzellan gehort zu den schwierigsten mikroskopischen Objekten, sowohl was die Präparation als was die mikroskopische Untersuchung der Präparate anbelangt. Es muss zu außerordentlich dünnen



Plättehen versehliffen werden, dünner, als die feinkörnigsten Basalte, wobei es Neigung zeigt zum Zerbröckeln, und die Untersuchung der wohlpolirten Praparate muss bei der günstigsten Beleuchtung und mit den stärksten Objektiven, die wir besitzen, ausgeführt werden Man sieht hie und da lichte Flecke, die weder Belonite noch Körnehen ent halten, moglicherweise haben hier eingeschmolzene Quarzstückehen das Glas

^{*} In einem Dunnschliff des Deckels eines Berliner Porzellantwegels

durch übergroßen Kieselsäuregehalt krystallisationsunfähig gemacht. Sonst kommen in diesem Porzellanpräparat nur noch kleine Luftbläschen vor. In anderen Porzellanschliffen von Tiegeln und Schalen) finden sich daneben auch Quarzsplitter mit abgerundeten Kanten.

»Die Quarzstuckehen haben einen Durchmesser von 3-40 Mikr., sie sind allemal klar, stark und gleichförmig doppeltbrechend: sie sind nicht, wie von G. Rose*) an größeren Quarzstückehen beobachtet ist, in Folge von durch das Glüben bervorgerufener Tridymitbildung trube geworden. Die etwa 3 Mikr. breite Glaszone um dieselben zeigt ebenfalls Doppelbrechung, ähnlich der des Hyaliths ** . Sie rührt her von Elasticitätsdifferenzen, welche durch eingeschlossene fremde Körper (hier die Quarzstückehen, bedingt sind, wie ich solches für den Hyalith nachgewiesen habe. Von den zahlreichen kleinen Einschlüssen des Quarzes ist hier nichts zu finden, statt der Einschlüsse von Silikaten, von Eisenoxyd findet man Glastropfen, und in diesen nicht selten eine auffallend große Gasblase, z. B. in einem Quarzstückehen von 20 Mikr. Durchmesser einen Glastropfen von 6 Mikr. und darin eine Glasbase von 3 Mikr. Es scheint fast, als ob der Quarz in Scharffeuer so weit erweichte, dass in ihm Bewegungen vor sich geben können, dafür spricht auch der Umstand, dass man mitunter Stuckehen antrifft, in deren Mitte sich eine ziemliche Zahl von Glastropfehen gesammelt hat, während man dergleichen an den Ecken und Kanten außerst selten sieht ***].

c) Schnee und Hagel.

Die soeben erwähnten Anwendungen der Strukturanalyse, wie ich die Ermittelung der Bildungsverhältnisse aus der inneren Struktur der korper kurz bezeichnen will, erstreckten sich auf Stoffe, die sämmtlich Aggregate verschiedener chemischer Verbindungen sind. Ein Beispiel, bei welchem es sich um Untersuchung eines chemisch einheitlichen Körpers handelt und auf welches die mikroskopische Untersuchung verbunden mit Experimenten zur Nachahmung der ermittelten Struktur ebenfalls von großem Vortheil sein dürften, bilden Schnee und Hagel.

Was zunächst den Schnee anbelangt, dessen Zusammensetzung aus zierlichen Sternen in (Fig. 604 und 605, S. 570 und 571) bereits von

^{*} Abh. d. Berl. Ak. 1870.

^{**} Behrens, Wien, Ak. Ber. 1871, 29.

^{***} Diese Glastropken erinnern an die von Tyndall Die Warme, eine Art der Bewegung, Brannschweig beobachteten Schmelzfiguren in Lis, Lis, 604. Beide sind vermuthlich durch Einschlusse bedingt, welche den Schmelzpunkt erniedrigen.

³⁴ Line Zusammensteilung von 419 beobachteten Schneeliguren theilweise wiedergegeben in «Aus der Heimath» von Rossmassler, 4864, p. 400 hat J. F. A.

Keppler erwähnt wird, so hat Scoresby *} diese auf fünf Hauptarten zurückgeführt

- 1) Dünne Blattchen. a Sternförmige, β regelmäßige Sechsceke; a. einfache durchsichtige Blättchen, b. solche, weiche innerhalb des Umfanges durch weiße Linien verziert sind, die wiederum kleine Sechsecke oder andere regelmäßige Figuren in großen Mannigfaltigkeiten bilden; γ Zusammensetzungen von sechsseitigen Figuren; d) Verbindungen von sechsseitigen Figuren mit Strahlen oder Zacken und hervorstehenden Winkeln.
- 2) Ein flacher oder kugeliger Kern mit ästigen Zacken in verschiedenen Ebenen. a) Solche, die aus einem dünnen durchsichtigen Krystalle von einer der oben beschriebenen Arten bestehen, von dessen Grund- und Seitenflächen sich kleine Spitzen erheben, welche mit dem Blattehen Winkel von 60° bilden. A Figuren mit einem kugeligen weißen Kern, von welchem Strahlen nach allen Richtungen ausgehen.
- 3 Feine Spitzen oder sechsseitige Prismen, entweder zart und krystallartig oder weiß und rauh.
 - 1) Sechsseitige Pyramiden.
- 5) Spieße oder Prismen, deren eines Ende oder beide Enden in der Mitte eines dunnen Blattchens in Gestalt einer sechsseitigen Scheibe stecken.

Robrer ** unterscheidet

41 Schneekügelchen. Sie erscheinen dem Auge als runde, weiße, glanzlose, undurchsichtige Korper, von welchen einzelne einen kleinen Stiel haben, was jedoch nur als Seltenheit vorkommt. Unter dem Mi-

Franke in den Denkschriften der naturwissenschaftlichen Gesellschaft Isis zu Dresden» veröffentlicht. Siehe ferner J. Mutter, Lehrbuch der kosmischen Physik. Braunschweig 1861 p. 462. Fig. 248, 249 u. 250, und Lommet, Wind und Wetter. Munchen, R. Oldenburg, 1872, p. 82.

Literatur zur Krystalisation des Eises Leydolt, Wien. Ak. Ber. 1852, 7, 177 erganzt durch die Beob von Brewster, Smitson, Clarke, de Thury, Bolzenhart,; Schrotter, Wien. Ak. Ber. 1833, 10, p. 527, Schabus, ibid. p. 541; Brame, Liost 21, 273 kemmt zu drei Grundgestalten Rhomboeder, Wurfel und quadr. Prisma A. u. Il Schlagintweit, Nene Untersuchung über die phys. Geographie u. die Geologie der Alpeo Leipzig 1854, p. 469—79, und Leitschr. d. d. geolog. Ges. 1854, 6, 260; J. S. Dana. System of Mineralogy 1854, 118 keningott. Wien Ak. Ber. 1855, 16, 157; Breithaupt. Freib. Beig- u. Huttenz 1880, 19, 195 Eiskrystalle, welche den Apatiten von Ehrenfriedersdorf an Form und Größe zu vergleichen, Peters. Wien. Ak. Ber. 1861, 43, 135 schneesrige Zwillingskrystalle in einer Höhle, ahnlich B. v. Cotta. Der Altai. Leipzig 1871, p. 38 Siehe auch Zeitschr. f. Kryst. 1888

Meteorologie v. Kumtz. 1, 5, 408 400 und Fritsch, Wien. Ak Ber. 1853, 11, 492.

^{**,} Wien, Ak. Ber. 1859, 35.

kroskope untersucht, bestehen sie aus einer wirren Uebereinanderschiehtung von kurzen sechsseitigen Prismen und unregelmaßigen, sehr dünnen Eisblättehen. Sie haben einen Durchmesser von 0.4" bis 0.4".

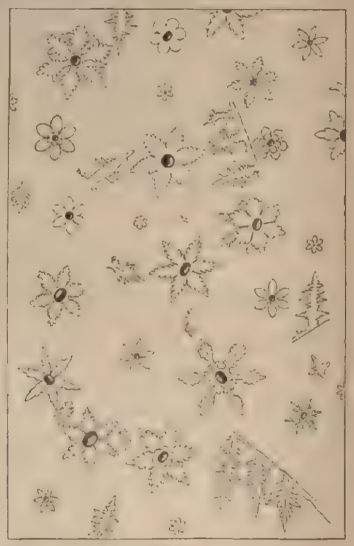


Fig. 604

Zu ihnen gehören die sogenannten Graupen, welche sich nur durch ihre I''' erreichende Größe und die wenig is welkommene Kugelgestalt von den Schneekugelehen unterscheiden, sogenannten Graupen, wenn solche nicht vielmehr aus n. die erst nach ihrer Bil-

dung gefroren sind, bestehen. Die Große der letzteren, selten vorkommenden, schwankt zwischen $0.5^{\prime\prime\prime}$ und $0.8^{\prime\prime\prime}$ bei — 1.0° Temperatur

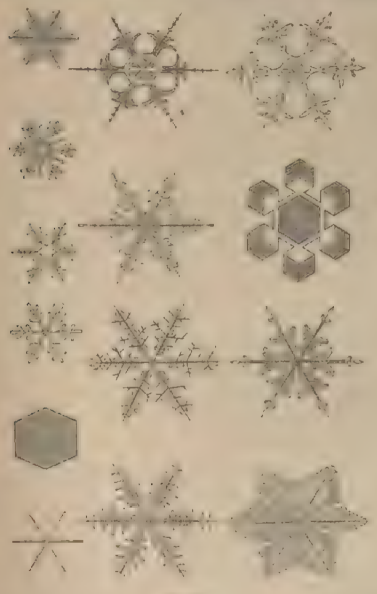


Fig 605.

und zeigten selbe bisher unter dem Mikroskope keine unterscheidharen Krystallgestalten.

- scharfe Körperchen, theils farblos glänzend und durchsichtig, theils matt, weiß und kaum durchscheinend, welche beide Formen aber weder bei dieser, noch bei den anderen Schneefiguren bisher gleichzeitig gefunden wurden. Unter dem Mikroskope zeigen sie die mannigfaltigsten und wunderlichsten Figuren, welche aus einer wirren Zusammenhäufung von sechsseitigen, auch vierseitigen Säulen. Pyramiden und Plättehen, Eiskügelchen und Eisbläschen bestehen, welche letztere nicht nur zwischen und auf den einzelnen Krystallen, sondern auch in deren Innerem gefunden werden, wo sie theils nach deren Längenave gereiht, theils auch unregelmäßig vertheilt sind.
- »3) Igelartige Klümpchen; wurden bisher viel seltener als die vorhergehenden beobachtet; sie erscheinen als rauhe, undurchsichtige, mattweiße, rundliche oder unförmliche Klümpchen, welche nach jeder Richtung mit mehr oder weniger hervorragenden Spitzen und Zacken besezt sind, und besteben ebenfalls aus einer verworrenen Zusammenhäufung, aber nach den bisherigen Beobachtungen nur von sechsseitigen Plätteben und Prismen, nebst scharfkantigen, unregelmäßigen Eistrümmern. Durchmesser 0,1" bis 1,8".
- wollige Klümpchen; erscheinen dem Auge als mattweiße, wollige Flocken mit und ohne dichteren Kern, aus welchem manchmal beim Schmelzen gefiederte Strahlen von Eissternen zum Vorschein kommen, und bestehen aus außerst zurten, haarahnlichen, häufig gebogenen, undeutlich sechsseitigen Gebilden und sehr dünnen, ovalen Eisplattehen. Durchmesser 1,2" bis 1,9".
- parallelen sechsseitigen Prismen, deren Ränder und Kanten theils glott, theils mit verschiedenen Zacken besetzt sind; im ersteren Falle sind sie glanzend und durchsichtig wie Glas, Eisnadeln, im letzteren Falle matt, undurchsichtig und von etwas größeren Dimensionen, Schneenadeln.
- »Besteben die Nadeln aus mehreren parallelen Prismen, so liegen haufig Luftbläschen dazwischen und erscheinen ihre Enden wie abgebrochen, die sonst entweder zugespitzt oder abgerundet sind. Häutig findet sich bei den einfachen Nadeln an ihrem untern Britttheile oder an ihrem einen Ende eine Verdickung, welche durch die beim Schmelzen sich zusammenziehenden Wassertropfehen gebildet wird. . . . Die Länge der Nadeln wechselt zwischen 0,2" und 2,0". Der Querdurchmesser der größten erreicht selten 0,4". Die Dichtigkeit der gleichzeitig fallenden beträgt im Mittel 30" und wechselt zwischen 0 und 84".
- 76 Pyramiden; kommen nur als große Seltenheit unter den Nadeln vor, und zwar als sechsseitige; solche und vierseitige finden sich

häufiger als mikropischer Bestandtheil der sandartigen Klümpchen. . . . Die Länge wechselt zwischen 0.5" und 1,0".

- of Plattchen. Als Eisplatchen sind sie längliche Sechsecke, bei welchen der Längendurchmesser die doppelte Länge des queren hat, oder ovale von ungemeiner Dünne; als Schneeplättchen aber sind sie theils runde Scheiben, theils Sechsecke von gleichem Durchmesser. Mittlerer Längendurchmesser = 0,35". Dieselben veranlassen, haufig mit kleinen Eissternen gemischt, bei strengerer kalte das Glitzern der Luft, indem sie in derselben mehr schweben als fallen.
- 8 Sterne. Die am meisten vorkommende, durch ihre ungemeine Zierlichkeit und Regelmaßigkeit auffallendste Schneefigur, die hald in der glänzenden, durchsichtigen Eis-, bald in der mattweißen Schneeform erscheint, welche an Zartheit von der ersteren scheinbar weit übertroffen wird.

»Die Eissterne bestehen entweder:

- a) aus sechs einfachen Prismen, welche an einem Ende vereinigt als Radien eines Kreises in gleichen Winkeln auseinander gehen; oder aus den Ecken eines sechsseitigen, in der Mitte häufig durchlöcherten Plattchens hervorragen; oder nach Art der gefiederten Blätter an beiden Seiten 2 7 gegen das freie Ende zu sich verjüngende Prismen unter einem Winkel von 60° angesetzt haben;
- "b) aus sechs Eisplättehen, welche von den Kanten, nicht von den Ecken eines Centralplättehens ausgehen und deren Seitenrander dicht aneinander schließen, so dass der ganze Stern ein einziges Plättehen zu sein scheint: oder es gehen von einem eingekerbten Centralplättehen sechs schmale, lange gerade Plättehen aus, welche entweder in einer rechtwinkligen Spitze enden, oder in drei runden, den kleeblättern an den gothischen Bauwerken vollkommen gleichen Plättehen; während bei anderen Schneefällen der lange, bandartige, dünne Strahl an beiden oder nur an einer Kante längliche, sechsseitige, gleich dünne, in derselben Ebene liegende Plättehen unter einem Winkel von 60° trägt, die theils gestielt, theils ungestielt sind; wieder bei anderen Schneefällen gehen aus einem sehr kleinen, tief eingeschnittenen Centralplättehen ovale Plättehen hervor, die, in eine lange scharfe Spitze auslaufend, in den oheren zwei Dritttheilen am Rande gezähnt sind;
- *c aus einer Zusammensetzung von Prismen und Plattehen, wobei erstere immer die Rippen der Strahlen bilden. Bei dieser Varietät wiederholen sich sämmtliche unter den vorhergehenden beschriebene Bildungen, zu welchen noch die hinzukommen, dass das den Strahl bildende Prisma entweder auf beiden oder nur auf einer Seite mit einem sehr dünnen Eisplättehen der Länge nach in derselben Fläche besetzt ist.

welches, wenn breiter, wellenformig ausgeschnitten, wenn schmaler, sageformig gerandet ist.

Diese wie Glas durchsichtigen und glänzenden Sterne haben bei den unter b und c beschriehenen Arten häufig weiße, zarte Linien, wie mattgeschliffenes Glas, welche theils der Contour der Rander in geringem Abstande folgen, theils einzeln, theils dicht beisammen, handartige Zeichnungen hervorbringen, manchmal auch die ganze Oberfläche der Plättehen hedecken; hin und wieder unregelmäßig, wie die Sprünge in einem plotzlich erhitzten Glasrohr durcheinanderlaufen . . . Die strahlenbildenden Prismen sind manchmal theils ganz, theils stellenweise hohle Rohrehen und die Plättehen sind nicht selten unregelmäßig durchlöchert . . . in einigen Fallen beobachtete ich, dass das Centralloch erst während der Beobachtung, mithin durch die ausstrahlende Wärme meines Körpers entstand.

»Die Schneesterne bestehen entweder:

au) aus einer der drei vorbeschriebenen Arten der Eissterne, welche theils auf beiden, theils, und zwar bäufiger, nur auf einer Fläche zahlreiche, ungemein kleine blätterartige Eiskrystallisationen senkrecht aufsitzen haben, zwischen welchen sich auch hin und wieder Eiskügeleben und Bläschen finden, oder

*b] die Schneesterne sind nur ein Conglomerat von Eiskügelchen: in diesem Falle ist deren Mitte immer eine runde oder sechsseitige Scheihe, deren Ecken entweder nur abgerundet sind, oder als angesetzte, vollständige kleine Scheiben erscheinen, welche oft an der dem Mittelpunkte des Sternes entgegengesetzten Stelle zugespitzt sind, während wieder hei anderen aus der Centralscheibe sechs kürzere oder langere, breite Strahlen hervorragen, die vom einfachen geraden Stabe mit theils quer abgeschnittenen, theils zugerundeten, theils spitzen Enden, zum keulenartigen sich erweitern, oder in einer runden Scheibe enden. Auch sind, obwohl nicht häufig, die Seiten der Strahlen mit gleich dicken, verschieden geformten Auswüchsen verschen die in gleicher Ebene theils unter einem rechten, theils unter einem spitzen Winkel ansitzen.

Häufig zeigen die Sterne aller Arten nicht eine vollkommen regelmäßige Form, soudern zwei kürzere oder längere, oder verschieden geformte Strahlen, in welchem Falle diese entweder paarweise oder häufiger sich gerade gegenüber stehen.

Das Verhaltnis der Hautigkeit des Vorkommens bestimmter Schneefiguren bei verschiedenen Temperaturen ist in Prozenten ausgedrückt, folgendes

Von + 1° bis 0°. Klümpchen 35.7, Nadeln 22,8, Sterne 22,0, wellige Klümpchen 8,2, aus diesen gemischte Formen 11,5, Graupen 3,8. Von 0° bis - 5,9°.

Klümpchen 31.7, Nadeln 7,4, Sterne 27.8, igelartige Klümpchen 2,8, aus diesen gemischte 17,7, Plattehen 2,2, Schneekugeln 1,4.

Klümpehen 8,7, Nadeln 1,0, Sterne 84.3, Plättehen 3,6, aus diesen gemischte 5,4... Die mittlere Entfernung der gleichen Schneefiguren von einander beträgt bei 6 Sekunden langer Exposition des Auffangepapiers:

Bei Schneefallen aus Klumpehen und Sternen:

hei
$$-4^{\circ}$$
 bis 0° bei den Klumpehen 3.0°, hei den Sternen 18.6,
n 0° + -6°; n ^ 2.0, n n 14.5,
n -6° n -44°; n n 15.0,

Bei Schneefällen aus Klümpchen und Nadeln

hei
$$+4^{\circ}$$
 bis 0° bei den Klumpehen 2.5", bei den Nadeln 6.8, 0° > -6° .

Bei Schneefällen aus Klumpchen, Nadeln und Sternen:

Von +1° bis
$$0^{\alpha}$$
 h. d. Klumpehen 2,9, b. d. Nadeln 3,9, b. d. Sternen 16,3, 0^{α} bis -3^{α} s s s $1,9$, s s \times 5,2, s s \times 21,0.

Der Vebergang einer Schneeform in die andere während der Dauer eines Schneefalls lässt sich bei manchen der länger dauernden, wenn die Untersuchungen mindestens von Stunde zu Stunde wiederholt werden, ganz gut beobachten. Es findet kein plötzlicher Uebergang statt, sondern erst mengt sich eine Schneefigur einzeln unter die bereits vorhandene, wird häufiger, endlich vorherrschend, kommt manchmal dann allein vor, mengt sich später ebenfalls mit einer dritten Schneefigur, welche entweder wieder verschwindet, oder auch allein den Schneefall endet.

Versuche zur Nachahmung der Schneefiguren sind bis jetzt nicht gemacht worden.

Dogiel* vergleicht dieselben mit bezagenalen Wachsthumsformen, welche er erhielt, indem er eine heiße (15–30 prozentige) Lösung von Chloroform in Alkohol in einem größeren Bade von warmem Wasser bei variirender Temperatur 10—87°) erkalten ließ. Wenn nun auch die entstandenen Figuren mit den Schneehguren manche Aehnlichkeit baben und schließen lassen, dass letztere ebenfalls nur Wachsthumsformen sind, so sind sie doch unzureichend, um weitere Schlüsse zu ziehen über die Temperatur der Luftschicht, den Grad der Uebersättigung, Wechsel des Temperaturfalts und andere Fragen, für welche in den zierlichen Hieroglyphen der Schneesterne sieherlich mehr oder minder zuverlässige Antworten enthalten sind.

In noch hoherem Maße als die Schneesterne reizt die Struktur der

^{*} Bull of St. Petersb. 20, 337.

Hagelkorner* zu weiteren Schlitssen über die näheren Umstände während ihrer Bildung.

Bekanntlich bestehen dieselben aus einem schneeigen Kerne [Graupeln , welche mit einer klaren gewöhnlich rundlichen Eishülle umgeben sind.

Peron **) beobachtete in Neu-Süd-Wales unregelmäßig prismatische Hagelkorner.

Adanson ***) fand solche in Paris in Form sechsseitiger Pyramiden. Nach Muncke †) erreicht die Größe der Hagelkörner in mittleren Breiten höchstens 1 ½ bis 2 Zoll.

Halley 1697) beobachtete Hagelkörner von 40 Loth Gewicht, Robert Taylor 1697 solche von 4 Zoll Durchmesser, Montignat 1753; von 3 Zoll, Volta (1787) von 18 Loth. Noggerath 1822 von 24 bis 26 Loth.

Am 28 Mai 1802 soll bei dem Dorfe Putzemischl in Ungarn †† ein Eisblock von ca. 10 Centner Gewicht gefallen sein.

Hochstetter beobachtete bei Postelberg in Böhmen faustgroße Hagelkorner mit rhomboedrischen Krystallgebilden auf der Oberflache

Barthelémy beobachtete ebenso Combinationen von bevagonalen Pyramiden mit der Basis.

Um eine Andeutung über die näheren Umstände, unter welchen derartige große Hagelkörner fallen und über deren Struktur zu geben, lasse ich nachstehend die Schilderung eines Hagelschlags folgen, welche Abich in Pogg. Ann. 146, 475, 4872 gibt.

Der Verf. wurde auf dem Rückwege von einem Besuche zu seinem nicht weit entfernten Hause in der Gegend von Tillis) von einem Gewitter überrascht. Dangeachtet der Beschleunigung meiner Schritte gelang es mir nicht, vor dem Ausbruch des jetzt mit reißender Schnelligkeit herankommenden Ungewitters meine Wohnung wieder zu erreichen. Das sturmartige Wehen, gleichsam wie aus mehreren Richtungen zwischen NO und OSO gleichzeitig entfesselter und stoßartig sich fortschiebender Luftmassen wurde weit überboten durch das hier mehr einem Rasseln als dem Brausen eines Wassers gleichende Getöse, wie es den Eintritt des Hagels bei einem früheren Falle am 27. Mai verkündet hatte. Nach

^{*} Siehe Kenngott, Lebersicht der mineralog, Forschungen von 1844-1865. Darin sind erwihnt: Kaufmann, Witte Dufour, Nordenskield, Deike, Rohrer, Berger, Boue, Leber Polarisation der Hagelkorner Muller, Popp. Ann. 144, 333-4874.

^{**} Cornelius, Meteorologie, Hille 1863, p. 356.

Pogg. Ann. 13, 346

[,] Gebler . phys. Worterb, 5, 82.

⁴⁴ Gilbert's Ann. 16, 24

misslungenen Versuchen in einem oder dem andern der sparsam zwischen Garten liegenden Gehöfte, die von ihren Insassen am Festnachmittage verlassen waren, ein Unterkommen zu finden, hatte ich in suchender Eile kaum den Schutz eines kleinen, aus morschen Brettern zusammengeschlagenen Vordachs vor einer verschlossenen Hausthür erreicht, als die ersten Hagelkörner, Produkte eines Ungewitters von ungleich stürmischerem Charakter als das des 27. Mai, unter überaus heftigem Rückprall auf den festen und ebenen Schwarzboden niederführen. In wenigen Minuten war die volle Entladung von Hagelkörnern in den Dimensionen von Hühnereiern entwickelt. Ziemlich freistehend, über gedeckt durch das Bretterdach, welches unter betäubendem Getöse in schwankende Bewegung gesetzt wurde, konnte ich den Verlauf des Phänomens mit Aufmerksamkeit verfolgen. Obschon im Allgemeinen der östlichen Richtung des Sturmes folgend, geschah das Niederschlagen der Schloßen in den verschiedensten Graden der Steilheit, bis zu betrachtlich schräg einfallender Richtung. Es glich einem von verschiedenen Seiten zugleich ausgehenden explosionsartigen Herabstürzen. Nähere Betrachtung den Eiskorpern zuwendend, die der Rückprall vom Boden mitunter unsanft mir zuführte, erkannte ich bald, dass ihre nur bei den ersten Ankömmlingen aufgefallenen eckigen und vielfneh zugespitzten Formen aufsitzenden Krystallen des reinsten Eises von mitunter anschnlicher Größe zuzuschreiben waren, dass ein jedes Hagelkorn eine verschiedene Gestalt besaß, und dass viele mit herabfallende unregelmäßige und spitzwinklige pyramidale Massen nur als Bruchstücke zertrümmerter Hagelkörner in Anspruch zu nehmen seien. . . Die Untersuchung hatte fast bei allen eine centrale sphäroidale Kernmasse von einer dieselbe theilweise überkleidenden krystallinischen Bildung zu unterscheiden, die kaum anders als auf zwei verschiedene Phasen des Bildungsaktes der Hagelkörner vom 9. Juni gedeutet werden können. Der centrale Theil des Hagelkorns stellte einen sphäroidalen, in der Mitte gleichmäßig von beiden Seiten schwach eingedrückten Körper von reinem, aber wegen eingeschlossener feiner Luftblasen nur schwach durchsichtigem Eise der. Von gleicher Beschaffenheit erschien das Eis des mittleren, von einer mehr oder weniger breiten weißlichen Zone umgebenen Kernes dieses Körpers. von 3 bis 6 mm Breite. Aus diesem etwas ovalen Kerne traten unter einem Winkel von 60° von einander getrennte schmale, ebenfalls weißlich schimmernde Radien zur Peripherie der Spharoide, wo sie in der daselbst dem opaken Binge der Mitte sich wieder mehr nähernden Masse, den Speichen eines Rades fast vergleichbar, sich verloren. Der zwischen den sechs Radien befindliche Raum zeigte fast reines Eis, welches gegen einer Vielzahl sehr kleiner, büschelartig, wie von einem gemeinsamen Mittelpunkt auslaufender Poren, aber in ihrer länglich birnformigen Gestalt als solche unter der Lupe erkennbar, durchscheinend wie luftfreies Gletschereis aussah. Ließen sich diese Luftbläschen zum Theil schon mit bloßem Auge unterscheiden, so bedurfte es der mikroskopischen Vergroßerung, um die den Speculen der Spongien ähnlichen, sich verfülzenden Luftrisse in ihrer haarförmigen Feinheit zu unterscheiden, welche zusammen mit den erwähnten, langgezogenen Poren, den opaken Kranz um den lichten Kern, die radialen Strahlen aber, deren Speichen-ähnlichkeit bereits hervorgehoben, allein hervorbrachten. Der mit Anwendung des Polarisationsapparates zu vermittelnde positive Beweis, dass sie wirklich Lufträume und nicht etwa sehr feine, im amorphen Eise eingeschlossene Eisnadeln waren, ist allerdings nicht geführt worden. Zwischen den nach der Peripherie zu allmahlich birnformig sich vergrößernden Luftblasen waren diese faserartigen Theile nicht vorhanden, sie blieben, wie erwähnt, auf die mitunter fast buschelartig ausstrahlenden radialen Zonen beschränkt.

Auf den so gebildeten, mehr oder minder zusammengedrückten sphäroidalen Centralkorpern erhoben sich nun, vorzugsweise innerhalb der Zone größter Kreise des Sphäroids, theils vereinzelte, theils dicht zusammengedrangte Krystalle von reinem durchsichtigem Eise in regelrechter Ausbildung ihrer durch Schmelzung der Kanten und Flächen fast unmerklich abgerundeten Formen. Das rhomboedrische System erschien in denselben in mannigfachen Abanderungen deutlich repräsentirt. Zum größeren Theile gehörten diese Krystalle den gedrungenen Formen niedriger sechsseitiger Säulen mit stumpf rhomboedrischen Endflächen an, jedoch zeigten sich gar häufig bis 15 mm lange prismatische Krystalle frei emporragend, mit convergirenden, wahrscheinlich durch spitzeste Rhomboeder hervorgebrachten Kanten. Nicht minder zahlreich gruppirten sich mit den angedeuteten krystallen unverkennbar die hemiedrischen Formen des Skalenoeders mit rhomboedrischen Endflachen in anschnlichen Dimensionen. Neben diesen durchsichtigen, mich lebhaft an Kalkspathdrusen aus den Erzgängen von Andreasberg erinnernden säulenförmigen Bildungen zeigten sich, kaum minder zahlreich, klare Krystallo mit ausgedehnten Endflächen und dibexaedrischen Endkanten, die sich bekannten Formen des Eisenglanzes näherten. Hatten sich doch gleich im Anfange des Unwetters, nach dem Gesetze der Eisenrosen vom St.-Gotthardt, blumenformig in Kreisen gruppirte tafelartige Gestalten bemerkbar gemacht, nach denen ich unter den später aufgesammelten Hagelkörnern vergebous suchte, um ihre Abbildungen den übrigen hinzuzusügene.

Flogel* machte bei einem Gewitter am 10. September 1870 in Schleswig folgende Beobachtungen.

^{*} Popg Ann. 146, 482, 4873.

Die größten Hagelkörner hatten etwa 10 min Lange. Die Mehrzahl hatte die bekannte kegelförmige Gestalt mit einem kugelabsebnitte als Basis; vereinzelt fanden sich klare Eisstücke von unregelmäßiger Form darunter. Viele Körner waren undurchsichtig weiß, wie man sie im Erthjahr so häufig findet. An vielen aber war auf der convexen Grundfläche, und merkwürdiger Weise nur auf dieser, ein concentrischer Ucherzug von glashellem Eise abgelagert. Die Dicke dieses Veberzuges war an den verschiedenen Körnern sehr ungleich, an einem und demselben Korn aber immer nicht merklich verschieden, so dass die lußere Grenze mit der gerundeten Grundfläche des schneeweißen Theils parallel ging. Die nähere Untersuchung dieser letzteren Art von Hagelkornern schien mir deshalb von hesonderem Interesse zu sein, weil sie offenbar einen Entwicklungszustand derjenigen großen Schloßen darstellen, welche aus klarem Eise und undurchsichtigem, sehneeartigem Kern bestehen. . . . Die Grenze zwischen beiden Theilen ist durch eine große Zahl punktformiger Luftbläschen gegeben. Mit Hülfe des Mikroskops erkennt man in der klaren Masse eine große Anzahl außerst feiner Linien. Keine derselben lauft gerade, alle sind in den mannigfachsten Formen gehogen, wenn auch im Allgemeinen eine radiäre Anordnung der durch sie umgrenzten Portionen sich nicht verkennen lässt. . . . Etwas abweichend davon verhält sich die undurchsichtige Masse. Betrachtet man Bruchstücke derselben, welche his zur beginnenden Durchsichtigkeit abgeschmolzen sind, unter dem Mikroskop, so erkennt man ebenfalls sehr bald jene feinen Lipien, welche in dem klaren Eise auffallen und eine Zusammensetzung aus kleineren Eisstückehen anzeigen. Jedes dieser Stückchen enthalt eine Anzahl kugeliger Raume, welche mit Wasser angefüllt sind, und in jedem Wassertropfen befindet sich wieder eine viel kleinere Luftblase.

»Die Undurchsichtigkeit entsteht also dadurch, dass die Bestandtheile dreierlei Brechungscoefficienten besitzen. . . Die Polarisationserscheinungen scheinen darauf zu deuten, dass die feinen Linien Eistheile umgrenzen, in denen die optischen Axen nach den verschiedensten Winkeln gegeneinander gerichtet sind. «

Lagunowitsch* 1885 beobachtete eigenthümliche, sehr große Hagelkörner, welche bei klarem Himmel bei — 11º Reaumur fielen (in Bobruisk, Gouv. Minsk). Die meisten waren kugelförmig (29 mm Durchmesser), etwas abgeplattet und an den Polen mit conischen Vertiefungen versehen, andere waren vollkommene Kugeln von 31 mm Durchmesser mit einem dicken Kügelchen in der Mitte und radialfasriger Struktur. Die größten bildeten Eissplitter bis zu 75 mm Lange.

⁹⁾ Naturf, 1887, 69.

Durrant, beobachtete Hagelkürner von der Form eines Kugelsektors, an der Spitze schneeartig, an der Wölbung aus klarem Eisbestebend. Er nimmt an, dass dieselben durch Zerspringen von Kugeln entstanden seien. Die Radien waren bis zu 15 mm lang.

Diese Beobachtungen ließen sich noch häufen; sehon die gegebenen dürften indess ausreichen, einigermaßen ein Bild über die Struktur und die oft ganz ungewähnliche Große der Hagelkörner zu geben.

Was nun die Theorien anbelangt, welche man aufgestellt hat, um die Bildung so großer Eiskörper in der Luft begreiflich zu machen, so stand früher die Theorie von Volta in besonders hohem Ansehen.

Nach Volta**) ware die Möglichkeit der Ausbildung großer Hagelkörner darin begründet, dass dieselben ahnlich wie die Hollundermarkstückehen beim elektrischen Puppentanz zwischen zwei entgegengesetzten Wolken in lebhafter Bewegung in der Schwebe gehalten würden.

Eine abnliche Theorie wurde von Peltier (1841) aufgestellt.

L. v. Buch*** nabm an, dass die Regentropfen beim Herabfallen durch rasche Verdunstung gefrieren und sich so in Hagelkörner verwandeln könnten. Achnlich Ideler†).

Nach Muncke ††) und Kamtz ††† bilden sich zuerst durch Zusammenballen von Schnee Graupeln, und diese condensiren beim Herabfallen auf ihrer Obertläche Wasser, welches zu klarem Eise gefriert.

Ebenso werden nach Waller*† die Hagelkörner durch Zusammenkitten einzelner Eisklümpehen Graupeln) gebildet. Besondere, die Adhäsionsverhältnisse modificirende Zustände der Luß sollten diese Vereinigung in ähnlicher Weise begünstigen, wie das Zusammensließen der Fettkügelehen beim Buttern, welches sich, wenn einmal begonnen, sehnell über die ganze Masse verbreitet.

Kober*++ bemerkt:

*Wonn nach E. E. Schmid *†††) Hagel und Schloßen in den kleinen Wirbelstürmen, Wind- und Wasserhosen gebildet werden, so ist nichts einfacher, als durch solche Wirbel sämmtliche Hagelwetter zu erklären.
... Die Tropfen oder Graupelkörner werden rasch im Kreise herumgeschleudert, ebenso wie die beigemengten Ruß- und Saudkörner. Die

^{*} Nature, 1837

^{**} Opere 1, 62 p. 853, Brugnatelli Giora di Fis. 1, 31, 129 179, Gehler's Journ, 7, 67, 223.

^{***} Berl Ak. Ber. 1814-15, p 73.

⁴ Pogg Ann. 17, 435.

⁴⁴ Gehter's phys. Worterb 5, 68.

^{14;} Meteorologie, 2, 532.

^{*{} Phil. Mag. 4 19, 405 4860.

^{*11} Pogg. Ann. 144, 395, 1672.

^{*! 1:} Lebrhuch der Meteorologie, Leipzig 1860, §§ 340 u. 541.

rasche Wirbeibewegung und die starke Luftverdünnung in der Axe der Wirbel erklären die nöthige Költe, die längere Dauer dieser Bewegung, zumal wenn der Wirbel aufwärts fortschreitet, die Zusammenkittung der Körner, die dann beim endlichen Fall noch größer werden. Auch dass ein Hagelfall sich nur über einen schmalen Streifen erstreckt, erklärt sich bequem durch den Vergleich mit der auf der Erdoberstäche fortschreitenden Staub- oder Windhose. . . . «

Eine Theorie, welche der Wahrheit sehr nahe kommen dürfte, haben C. Nöllner und Fr. Vogel*) aufgestellt. Nach ihrer Ansicht erfolgt die Vergrößerung der Graupelkörner heim Durchfallen durch überkaltete Wolken, wobei alles niedergeschlagene Wasser sofort gefriert.

Dufour **), welcher bekanntlich eine Reihe hübscher Versuche über Ersterrungsverzüge ausgeführt hat, erklart die Hagelkörner ebenfalls als plötzlich gefrorene überkaltete Wassermassen.

Aehnlich auch Berger ***, welcher Hagelkörnchen kunstlich nachzuahmen suchte, indem er kleine, auf loser Watte vertheilte überkaltete Wassertröpfehen erstarren ließ.

Mit dieser Ueberkaltungstheorie stimmt sehr gut eine Untersuchung von Reinsch + über die mikroskopische Struktur der Hagelkorner eines Hagelschauers, welcher am Nachmittage des 8. Juni 1869 über einen Theil des Westrichs hinwegzog. Die Hagelkörner hatten einen Durchmesser von 10 bis 12 mm, waren fast genau sphärisch und zeigten dem bloßen Ansehen nach eine mehr concentrische als radiale Struktur. Wurde ein einzelnes Hagelkorn auf einem Objekttrager unter das Mikroskop gelegt 104 fache Vergr.), so bemerkte man, dass dasselbe aus einzelnen ziemlich gleich großen Körnehen zusammengesetzt war, innerhall deren Mitte je ein einzelnes Blaschen mit hellerem Kerne und dunklerer Peripherie sich fand. »Die einzelnen Körnehen, gewöhnlich rundlich, manchmal auch in die Lange gezogen, sind durch eine scharf begreuzte Linie construirt und scharf von einander getrennt, so dass eine Partie eines Hagelkorns einige Achnlichkeit mit dem merenchymatischen Pflanzenzellgewebe zeigt; die Substanz der Körnehen ist durchaus homogen und zeigt allerdings nicht im polarisirten Lichte) keine Struktur. Zerfließt das Hagelkorn allmählich auf der Fläche des Objekttragers, so bemerkt man folgendes bemerkenswerthe Verhalten. Die

[&]quot;, Muller, Kosmische Physik, 1861, 466,

^{**)} Compt rend, 52, 878, 4864 und Pegg. Ann. 114, 530, 4864. Siehe ferner: Volger, Bericht des deutschen liechstiftes 4864, p. 22 Fr Mohr. Pegg. Ann. 117, 88, 4862, Harting u. Deleros, Pegg. Ann. 18, 344, 10, 499; 17, 435, 114, 534; Schmid, Lehrb. d. Meteorologie, Harting, Skizzen aus d. Natur u. s. w.

^{***} Pogg. Aun. 124, 415, 4865.

⁴⁾ Pogg. Ann. 142, 1871.

dunklere scharfe Contour der Kornchen verschwindet an der Schmetzlime des Hagelkorns, ohne bemerkbare Anzeigen eines verschiedenen Verhaltens von der übrigen starren, homogen erscheinenden Masse der Körnchen. Sowie aber die Zerfließungslinie dies sphärische Blaschen der Körnchen erreicht, so entfernt sich das Blöschen überaus rasch von der Zerreißungslinie weg, mit einer gewissen Vehemenz auf mehr als das 50fache des früheren Volums sich ausdehnend. Der Durchmesser der einzelnen Körnchen = 0,0514 — 0,0724 mm, der Durchmesser eines Blaschens 0,0088 mm und unmittelbar nach dem Freiwerden 0,0314 mm. Würde einzig die niedrige Temperatur bei der Erstarrung die Ursache sein, so hätte, nach dem Gay-Lassacischen Gesetze berechnet, die Temperatur — 211° C. sein müssen, was ganz unwahrscheinlich ist.

Wenn nun auch diese Beobachtungen sehr dafür sprechen, dass die betreffenden Hagelkörner durch plotzliche Erstarrung von überkühlten lufthaltigen Tropfehen entstanden seien, so bleibt hinsichtlich der Struktur anderer Hagelkorner noch sehr viel zu erklären. Vielleicht darf man solche Erklärung von der Zukunst erwarten.

Nachträge und Berichtigungen.

Zu Bd. I. pag. 32, § 2.

Ueber den Begriff der Homogenität bestehen verschiedene Meinungen, insofern man nicht selten auch homogene Aggregate kurz ebenfalls homogene Körper neunt. Nach der Bezeichnungsweise von Sohneke" ware beispielsweise schnelt gekühltes Glas, überhaupt ein Korper mit unregelmäßig vertheilten Spannungen, ja sogar Holz ebenfalls ein homogener Körper. Ein Botaniker dagegen würde in Bezug auf die Beschaffenheit des Holzes entschieden anders urtheilen.

Nach der im vorliegenden Buche angenommenen Definition geht die Homogenität schon (hurch elastische Deformation verloren. Sie kehrt wieder, wenn die Deformation aufgehört hat.

Zu Bd. I, pag. 41.

Zur Literatur über Elasticität der Krystalle ist noch nachzutragen Savart (1829), Ängström (1852), Voigt 1876, Groth (1875), K. R. Koch (1878), Voigt (1888).

Zu Bd. I. pag. 70.

Interessante weitere Beobachtungen über künstliche Zwillingsbildung hat O. Mügge" beim Chlorbaryum gemacht. Es gelingt leicht durch wiegende Bewegung eines gewolhten Glases auf einem Chlorbaryum-krystall denselben Krystalltheil mehrmals hin- und herklappen zu lassen, ja sogar die auftretenden Spalten wieder zum Schließen zu bringen. Der einspringende Winkel zwischen den beiden Halften des Zwillings ist allerdings sehr stumpf, so dass man früher die Existenz dieser sehr häutig bei normal gewachsenen Krystallen sich findenden Zwillingslamellen ganz übersehen hat.

^{*)} Entwicklung einer Theorie der Krystallstruktur. Leipzig, Teubner, 1879, p. 220 Anmerkung.

^{**} Neues Jahrb, f Mia. 1888, 1, 131,

Zu Bd. I. pag. 80.

Eine Reihe interessanter Versuche über den Verlauf von Sprüngen in verschiedenartig deformirten Körpern beschreibt Daubrée in seiner Experimentalgeologie*. So zeigt Fig. 606 die sich rechtwinklig kreuzenden, symmetrisch verlaufenden Sprünge in einem Streifen Spiegelglas GG,

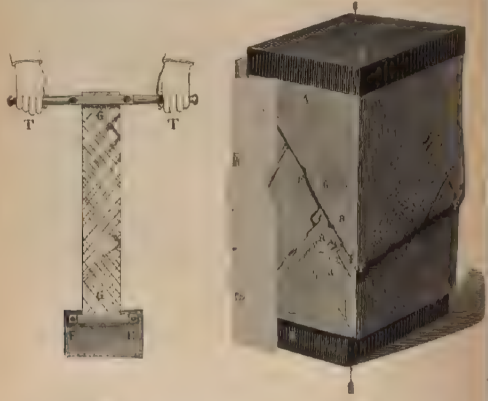


Fig. 606.

Fig. 607,

welcher in den Backen EE fest eingeklemmt, dagegen am andern Ende mittelst des Schlüssels TT tordirt wurde. Um das Fortschleudern der Bruchstücke zu verhindern, war dabei der Glasstreifen mit Papier beleimt.

Figg. 607 und 608 zeigt das System von Sprüngen BR und Rissen FF, welches sich in einem Block von Formwachs Gyps, Wachs und flarz' bildete, als derselbe zwischen zwei Platten BB in einer hydraubischen Presse stark gepresst wurde.

^{*} Doutsche Ausgrhe, p 221 u #

Zu Bd. I. pag. 82 c).

Leber die Hartung durch Deformation haben ferner auch Bottomley*) und Ewing**, eingehende Versuche ausgeführt.

Miller***, untersuchte, wie sich der Elasticitätsmodul bei Verlangerung eines Drahtes ändert.



Fig. 608.

Daubrée † erhielt durch starke Pressung von Thon, welchem Glimmer beigemischt war, schieferartige Massen, indem sich die leicht spaltbaren Glimmerhlättehen in die Richtung des Fließens anordneten.

Zu Bd. I. pag. 95.

Carey Leaff) beobachtete verschieden rosenroth bis braun gefarbte

- *1 Proc. Ray. Sac. 29, 221, 1879.
- ** Proc. Roy. Soc 80, 205, 540.
- *** Münch, Ak, Ber, 1885, p 9
- 🕂 Experimentalgeologie, p. 313 u ff.
- 1+ Sill. Journ. 38, 349, 4867.

Modifikationen des Chlorsilbers. Moglicherweise beruht auch die von v. Lasaulx beobachtete Erscheinung auf Bildung solcher Modifikationen.

Zu Bd. I. pag. 169, § 10 u. 11.

Ueber die Modifikationen von Selenkupfer und Selensilber haben Bellati und Lussano*) Untersuchungen durch Bestimmung des Leitungswiderstandes bei verschiedenen Temperaturen ausgeführt. Für Ay_2Se scheint die Umwandlungstemperatur bei 133°, für Cu_2Se bei ea. 115° zu liegen.

Zu Bd. I. pag. 183, § 33.

Statt Gore ist irrigerweise Grove gesetzt. Die Littraturzusammenstellung siehe auch Bd. I. pag. 808 u. ff. ist noch zu ergänzen durch folgende Namen: Tait, Moissan, Baur, Brinell, Nouel, Osmond und Werth, Ledebur, Bresson.**.

Bei elektrolytischem Eisen beobachtete Osmond***) einen ersten Stillstand der Temperatur beim Abkühlen bei 855°, einen zweiten bei 750°. Ein erstes Haupt-Maximum bei 737 -730°, ein zweites sekundäres bei 708-702°, ein drittes bei 690 -660°. Oberhalb 885° ist die Modifikation 3 stabil, unterhalb 755° die Modifikation a.

Nach Ledebur †) ist das temporare Moment eines in einer Magnetisirungsspirale erhitzten weichen Eisenstabes bis 680° nahezu constant, sinkt rasch bis 750° und verschwindet bei 770° vollständig.

Nach den Messungen von Naccari † dasst sich bei Nickel bei Temperaturen, bei welchen der Magnetismus verschwindet, keine Aenderung der spezifischen Wärme Gesammtwärme erkennen. (Vielleicht Ueberhitzung? O. L.)

H. Tomlinson†††, bestimmt die Temperatur, bei welcher Nickel unmagnetisch wird, zu 300° (wie sehon Berson.

Zu Bd. I. pag. 219.

Herrn F. Reinitzer in Prag verdanke ich die nachfolgenden interessanten Praparate † , mit welchen ich mich aus Mangel an Zeit bis jetzt

^{*)} Att. 1st. Veneto 6 6, 1888.

^{**} Osmond u Werth Ann. des Manes & 8, 5, 1885. Ledebur Stahl und Eisen. 6, 374, 1886). Bresson Locyclop Chimique von fremy bei Aciers. 7 aut Trans Roy. Soc. Edinb. 27, 123, 1873. Moissan Ann. Chim. Phys. 7 21, 1886. Baur Wiedem. Ann. 11, 391, 1886; Brinett Stahl und Eisen. 5, 644, 4885. Nougl Geme civil. 23. April 1887.

^{***} Mem. de l'artifleme de la marine. 15, 131, 1887.

F Compt rend, 106, 129 1888.

^{4.} Att. Acc. Torino 1887, 88. 23.

[·] Phil. Mag. 1 25, 372, 1888.

^{*!} Siehe F Reinitzer, Silzh. d. Wien Ak. 94, 2 719, and 97, 41 467, 4888

uur flüchtig beschäftigen konnte. Was ich über deren Modifikationen vorlaufig beobachtete, ist Folgendes

Cholesterylacetat. Das mir übersandte Präparat bestand aus klaren prismatischen Krystallen der von Herrn v. Zepharovich bestimmten Form. Wurde ein solches Prisma auf einem Objektträger erhitzt, so wurde es bei Erreichung einer bestimmten Temperatur plötzlich trübe, was die Existenz einer zweiten Modifikation vermutben ließ. Um diese nachzuweisen, schmolz ich eine kleine Menge der Substanz unter einem großen flachen Deckglase und brachte an einer Seite, um mehr isolurte Krystalle zu erhalten, etwas Nylol zu.

Der Schmelzfluss schied zunächst die in Bd. II. pag. 221 erwähnte farbenerzeugende Masse aus, dann fand die eigentliche Erstarrung in Form schöner Sphärokrystalle mit prächtigen Polarisationsfarben statt und da, wo diese Sphärokrystalle in das Aylol-haltige Gebiet eintraten, bildeten sie sich zu dünnen großen Blättehen des monosymmetrischen Systems aus mit rhombischer Umgrenzung von etwa 63° spitzem Winkel.

Auf der Kante stehende Blattchen erschienen schief abgeschnitten und die eine Auslöschungsrichtung war ungefahr der schiefen Endkante parallel, einen Winkel von ca. 73° mit der Längsrichtung bildend. Diese Blätter hielten sich indess nicht lange, vielmehr wurden sie, namentlich in den Xylol-reichen Gebieten, langsam aufgezehrt durch eine andere, gleichfalls blätterartige Modifikation, welche sich indess nicht in einigermaßen bestimmbaren Krystallen erhalten ließ. Die regelmäßigsten und einfachsten Formen, die ich erhalten konnte, stellten längliche Rechtecke mit symmetrischer Auslöschung dar, deren lange Seiten rechtwinklig aufgebogen schienen.

Da wo diese zweite Modifikation mit der reinen (nicht mit Xylol versetzten Substanz in Berührung kam, vermochte sie bei gewöhnlicher Temperatur nicht oder nur äußerst langsam fortzuwachsen, beim Erwarmen vollzog sich die Umwandlung indess immer rascher, zuletzt so rasch, dass die erste Modifikation vollstandig umgewandelt war, ehe Schmelzen eintrat. Auch bei Praparaten, welche ganz frei von Xylol waren, konnten die Sphärokrystalle nicht unverändert zum Schmelzen gebracht werden, sondern wurden stets zuvor trübe, indem sie sich in ein Aggregat kleiner Kryställehen der zweiten Modifikation verwandelten. Wurde der Schmelzfluss langsam abgekühlt, so bildete sich daraus nur die zweite Modifikation.

Da keine dieser beiden Modifikationen identisch war mit den gemessenen Prismen, so mussten diese als dritte Modifikation, die Substanz also als trimorph betrachtet werden. In der That bildete sich aus dem Aylol-baltigen Praparat nach einiger Zeit neben den ersten beiden Modifikationen auch die dritte prismatische, welche nach und nach alle übrigen Krystalle aufzehrte und zwar die erste Modifikation rascher als die zweite. Beim Erhitzen wurde die Umwandlung rückgängig, indem die erste durch die zweite Modifikation aufgezehrt wurde. Hierauf beruht auch das Trübwerden der Prismen, indem dieselben noch vor Erreichung des Schmelzpunktes in ein Aggregat der Krystallehen der zweiten Modifikation zerfallen, wie deutlich erkannt werden kann, wenn man ein Prisma halb zum Schmelzen bringt und dann wieder erkalten lässt. Es wächst dann als Aggregat der Krystallehen der zweiten Modifikation weiter.

Diese Vorgänge zeigen, dass das Cholesterylacetat drei physikalisch isomere Modifikationen besitzt. Bei gewöhnlicher Temperatur stabil ist die von Herrn v. Zepharovich gemessene Form, enantiotrop dazu die rechteckig blattchenformige zweite Modifikation, welche bei höherer Temperatur stabil ist, monotrop zu dieser ist die unter allen Umstanden labite Modifikation, welche bei rascher Abkühlung des Schmelzflusses in Sphärokrystallen, bei langsamer kühlung sich in Form großer, monosymmetrischer, rhombisch umgrenzter Blättehen ausscheidet.

Es ware nun noch die Natur der vor den Spharokrystallen aus dem Schmelzfluss als trübe farbenerzeugende Masse von schleimiger Consistenz, sich ausscheidenden Substanz zu erörtern. Zwischen gekreuzten Nicols erscheint dieselbe hell und bei starker Vergrößerung erkennt man eine Struktur, die an ein Aggregat von Sphärokrystallen erinnert, insofern man polyedrische Felder erkennen kann, deren jedes ein schwarzes Kreuz zeigt. Die Untersuchung ist dadurch erschwert, dass die Masse, selbst bei völlig constanter Temperatur, sehr rasch von den Spharokrystallen aufgezehrt wird. Um diesen Uebelstand zu vermeiden, habe ich der Masse etwas Cholesterylbenzoat beigefügt, welches eine ganz ahnliche Masse ausscheidet, in der Hoffnung, dass ein Gemisch der beiden Stoffe sich schwieriger umwandeln würde als die reine Substanz, was sich auch bestatigte. Bei richtigem Mischungsverhältnis kann man den Breig, wie ich die Masse kurz neunen will, und damit auch die Forbenerscheinung tagelang haltbar machen. Setzt man außerdem noch etwas Xvlol zu, so kann man die hellen Flecke isoliet erhalten. Sie haben keine scharfe Umgrenzung, haufig auch keine einheitliche Ausläschungsrichtung, sondern beim Drehen zwischen gekreuzten Nicols wandern die dunkeln Stellen abulich wie beim Drehen eines Spharokrystalls oder Durchkreuzungszwillings. Bringt man die Masse durch Tupfen auf das Deckglas zum Stromen, so werden sie verzerrt, müssen also sehr weich sein, doch ist die Verzerrung keineswegs in Vergleich zu stellen mit der Deformation eines isolirten clastischen oder unelastischen Körpers, man kann vielmehr einen einzelnen Fleck ohne Verminderung der Breite zu anscheinend endloser Länge ausdehnen und umgekehrt einen langen Streifen beliebig verkürzen. Besonders deutlich wird dies, wenn die

Masse genöthigt ist, an einem Hindernis z. B. einer festgeklemmten Luftblase vorbei zu strömen. Man sieht dann hinter derselben endlose helle Bänder auftreten, während davor alles dunkel ist. Bei Beobachtung im Schlierenapparat erhält man den Eindruck, als ob es sich um eine breitge Masse handle, deren feste Theilchen zusammengeschoben werden können und mit Flüssigkeit erfüllte Kanäle zwischen sich lassen. Man konnte sich dann die Polarisation dieser Canäle dadurch erklären, dass in der Flüssigkeit noch vereinzelte Krystallfamellen oder -nadeln schwimmen, die sich allenthalben in die Strömungsrichtung, also parallel den Seitenrändern der Canälchen anordnen.

In der That kann man leicht nachweisen, dass die Auslöschung stets parallel und senkrecht zur Randkurve steht, es erscheinen immer diejenigen Theile der Randkurve am hellsten, welche 45° mit den Schwingungsebenen der Nicols bilden, die übrigen dunkel.

Damit stimmen auch recht wohl die Beobachtungen üher die Farbenerscheinungen, welche die zwischen den hellen Canalen befindliche Mosse zeigt, die nur erklärt werden können durch eine Anhäufung von Krystalllamellen in einer Flüssigkeit, ferner die Erscheinungen beim Schmelzen, wobei eine scharfe Grenze fortschreitet*1, und der Umstand, dass beim Wiedererstarren, wobei sich zunächst wieder die gesprengelte breiige Masse bildet, bei fortschreitender Abkühlung diese Masse zunächst an den Grenzen der einzelnen Flecken zu strömen beginnt, die Stromung dann nach und nach die Flecke immer tiefer angreift, gerade als ob eine anomale Loslichkeit vorhanden ware und die festen Partikelchen sich nach ihrer Bildung theilweise wieder auflösten **). Ebenso zerfallen die verschiedenfarbigen Partikelehen, wenn man das Deckglas in schaukelnde Bewegung versetzt, wobei, abgesehen von den hell in gelblich weißem Lichte erscheinenden Canalchen alles zu einer scheinbar homogenen farbigen Masse zusammentließt. Man sieht dann Folgendes. Comittelbar nach dem Entstehen aus dem Schmelzfluss erscheint die Masse (zwischen gekreuzten Nicols) fast schwarz, etwas ins Violette schimmernd. Beim fortschreitenden Abkühlen hellt sie sich mehr und mehr mit violetter Farbe auf und man muß, um die dunkelste Stellung zu erhalten, den Analysator einige Grade nach rechts drehen. Dreht man ihn über diese Stellung noch mehr nach rechts, so geht die

Bel einem unreinen Praparate trat die Schmeizung gleichzeitig an vielen einzelnen Punkten ein und verbreitete sich von hier aus kreisformig, so dass scheinbar (zwischen gekreuzten Nicols schwarze kreisformige Flecke auftralen und nach und nach über die ganze Masse ausdehnten.

^{**} Unklar bleibt aber dabei die nuf Se te 222 lig 419 darzeste ite Erscheinung, welche auf das Vorhandensein einer Oberflachenspaunung, d. h. auf die Existenz einer zweiten, mit der Hauptmasse nicht imsenbaren Flussigkeit Linweist, deren Menle zur eigentie hen Tropfeibildung in ht zureicht.

blauviolette Farbe in Grünlichgelb über. Es findet also Drebung der Polarisationsebene nach rechts statt und zwar für rothes Licht weniger als für violettes. Beobachtungen im homogenen Licht, erzeugt durch Projektion des Spektrums einer Zirkonlampe auf den Spiegel des Mikroskops, bestätigte dies. Es wurden Drehungen bis zu 18° nach rechts beobachtet, doch nur ausnahmsweise, meist durfte die nachweisbare Drehung nur bis etwa 6° geben. Die Drehung wächst stetig mit sinkender Temperatur, die Einstellung wird indess immer sehwieriger, es wird keine siehere Dunkelstellung, selbst im homogenen Lichte erzielt und wenn dies wieder möglich wird, zeigt sich eine starke Drehung nach links, im Maximum bis zu 43° für rothes und 23° für violettes Licht, welche mit der Zeit wieder mehr und mehr abnimmt, um schließlich fast völlig zu verschwinden. Im weißen Lichte zeigen sieh dem entsprechende Aenderungen der Farbe.

Anfänglich ändert sich bei Drehung des Analysators um eine, einige Grade nach rechts liegende Dunkelstellung die Fache in violettblau oder grüngelb, je nachdem man etwas links oder rechts dreht. Allmählich rücken nun die Grenzen der Drehung, bei welchen die intensivsten Farben erhalten werden, immer weiter auseinander, eine eigentliche Dunkelstellung tritt nicht mehr ein und die ihr entsprechend mittlere Stellung des Analysators rückt immer mehr nach links.

Am besten ist eine Uebersicht über diese Farbenänderungen zu gewinnen, wenn man die Nicols unter verschiedenen Winkeln gegen einander feststellt und nun beobachtet, in welcher Weise sich die Farben beim Abkühlen nach und nach undern Hierbei ergaben sich bei einem bestimmten Präparate folgende Farben*):

50°	680	700	832	90°	100 %	1100	1500	130"
hellgrau	grau	grau	fast schwarz	schaarz	fast schwarz	grau	grau	hellgrun
blassgelb h bgrun	blassblau	blautich	blau	blau	riolett	gelhbraun	gelblich	gethlich
granlich	grunhch	gran	grunblau	grunblau	blau	blass -	rona	blassrosa
blassroth- lichgelb	gelbgrun	gerbgrun	grun	grun	blaugrun	violett	violett	blass- violett
blassrosa	getbroth	gelbroth	gelbgron	gelbgrun	gelbgrun	biau	hellblau	blassblau
titass- blaanch	htmulich- roth	roth	intensiv Foth	rothgelb	blase	blass- gelbgrun	bluss- groul ch	ebenso

^{* 90° --} gekreuzte Nicols, 0° = Drehung des Analysators um 90° nach links. 180° = Drehung des Analysalors um 90° nach rechts.

Zwischen 50° und 130° waren die Farben nur blass und zeigten wenig Unterschiede, wie denn schon die in der Tabelle angeführten Farben für 50° und 130° nahezu dieselben sind.

Dasselbe Praparat in gewöhnlichem Lichte betrachtet zeigte folgende Farben: im durchfallenden Licht: weiß, gelblich, rosa, bläulich: im auffallenden: schwarz, violett, blau, gelbgrün.

Wie zu erwarten hangen die Farben auch von der Dicke der Schicht ab. So z. B. zeigte eine keilförmige Schicht bei einer Stellung des Analysators am dickeren Ende roth, in der Mitte gelb, an der dünnsten Stelle grün, bei einer anderen Stellung des Analysators beziehungsweise grün, blau und violett. Sehr dicke Schichten erscheinen immer schon rosenroth bis corminroth, wobei die Stellung des Analysators, überhaupt die Anwendung von polarisirtem Licht oder natürlichem gleichgültig wird.

Bei dem reinen Acetat sind die ersten Reihen der angeführten Farbenerscheinungen nicht zu beobachten, gewöhnlich nur die letzte. Dieselbe bleibt aber nicht wie bei der Mischung mit Benzoat lange Zeit dauernd erhalten, sondern geht immer mehr zurück, das Roth wird dunkler und tritt nicht bei 80°, sondern nahe 90° d. b. bei gerade gekreuzten Nicols auf und blasses Blau bei parallelen, ja schließlich tritt bei gekreuzten Nicols völlige Auslöschung ein und bei parallelen vollige Erhellung. Die Masse ist dann sehr zahe, harzig geworden und die Sphärokrystalle wachsen darin nur noch langsam fort.

Die Messungen der Drehung von monochromatischem Licht ergaben in diesem Falle wegen der Vergänglichkeit der Erscheinung nur sehr unsichere Resultate. Sie lassen darauf schließen, dass rothes Licht zunnehst nach links bis etwa 7° gedreht wird, dann allmablieh zur Nulllage zurückkehrt, blaues ebenso, doch erheblich langsamer, so dass eine wechselnde und allmäblich abnehmende Dispersion von einigen Graden entsteht.

Was nun die Ursache dieser eigenartigen ehromatischen Polarisation anbelangt, so erscheint es jedenfalls ausgeschlossen, dass die Masse
an und für sich die Polarisationsebene des Lichtes drehe. Hiergegen
spricht einestheils die Stärke der Drehung, anderntheils die große Veränderlichkeit derselben und die Unmöglichkeit, beim Uebergang von
Rechtsdrehung in Linksdrehung selbst homogenes Licht auszulöschen.
Es kann somit nur Drehung in Folge von Superposition zahlreicher
dünner Krystalllamellen in Frage kommen, wofür noch der Umstand
spricht, dass die Farben im durchgehenden natürlichen Licht blasser
sind als die im auffallenden und zu denselben complementar*.

^{*)} Mogheherweise kommen dabei auch die von Christiansen (Wiedem, Ann. 23, 298, 1884 beobachten Phanomene in Betracht.

Bezüglich der Natur der farbenerregenden Substanz bin ich nicht der Ansicht, dass dieselbe als physikalisch isomere Modifikation zu betrachten ist, denn ich wüsste keinen Grund anzugeben, weshalb beim Uebergang der klaren Schmelze in die ölige Masse der Uebergang ein unvollkommener sein sollte, so dass nur ein Theil der Substanz sich umwandeln kann, während der übrige unverändert bleibt. Es scheint mir vielmehr bier eine Art chemischer Zersetzung vorzuliegen, wobei aber die Zersetzungsprodukte, wenigstens bei höherer Temperatur, unbeschränkt mischbar sind, während in der Nähe des Erstarrungspunktes, d. h. der Rückbildungstemperatur, das eine sich zunächst in krystallen ausscheidet, welche sich aber allmählich wieder theilweise auflösen.

Cholosterylbenzoat. Mit dem Acetat hat diese Verbindung nicht nur das gemein, dass sie beim Erstarren ebenfalls Farbenerscheinungen zeigt, sondern auch, dass sie in drei Modifikationen auftritt.

Die aus dem Schmelzfluss sich zunächst bildenden Krystalle, welche aus der Lösung in Xylol isolirt erhalten werden konnen, sind flache, dem rhombischen System augehörige Nadeln oder schmale Blättehen.

Kühlt man die erstarrte Masse rasch ab, so bleiben dieselben unveräudert, bei langsamer Abküblung oder beim Wiedererwärmen bis nahe zum Schmelzen bilden sich indess da und dort in der krystallinischen Masse Täfelchen einer andern Modifikation aus, welche allmählich die ganze zuerst entstandene Krystallisation aufzehren. Erhöht man die Temperatur bis zum Schmelzpunkt, so zeigt sieh, dass die erste dabile Modifikation etwas, doch nicht sehr erheblich niedriger schmilzt als die zweite (stabile). Die stabilen Krystalle wachsen sogar deutlich weiter, während die labilen schmelzen. Bei Zusatz von Xylol erhalt man auch diese stabile Modifikation isolirt in Form dunner breiter Blatter mit symmetrischer Auslöschung und nahezu quadratischer Begrenzung. Auch diese Modifikation ist indess nicht die bei gewohnlicher Temperatur stabile, sondern allmählich bildet sich, wenigstens in der Lösung in Xvlol, eine dritte Art von Krystallen in scharfkantigen quadratischen Tafeln des tetragonalen Systems aus, welche nach und nach die beiden anderen aufzehrt und zwar die erste (labilste, rascher als die zweite. Eine Rückumwandlung vor dem Schmelzen habe ich nicht beobachten konnen, die Tafelchen bleiben beim Erhitzen bis zum Schmelzpunkt vollkommen klar, selbst wenn sie dabei mit den anderen Modifikationen in Berührung sind. Sie besitzen einen wesentlich höheren Schmelzpunkt als diese und bleiben deshalb noch übrig, wenn die anderen beiden geschmolzen sind, ohne aber im Schmelzfluss weiter zu wachsen.

Das Cholesterylbenzoat besitzt also hiernach drei im Verhaltnis der Monotropie stehende Modifikationen.

Hinsiehtlich der Farbenerscheinungen beim Erstarren unterscheidet

sich das Benzoat von Acctat dadurch, dass es von den in der Tabelle zusammengestellten Färbungen nur die erste zeigt, d. h. schwache Drehung der Polarisationsebene nach rechts und zwar stärker für violett als roth, so dass bei Drehung des Analysators nach links von der mittleren Auslöschungsstellung die Masse violett erscheint, bei Drehung nach rechts grünlichgelb. Im gewöhnlichen Lichte erscheint die Farbung in der Durchsicht schwach gelblich, im auffallenden Licht violettblau. Eine ganz ähnliche, doch weniger intensive Färbung tritt kurz vor dem Entstehen der schleimigen Masse auf. Vielleicht ist dies dadurch bedingt, dass die Farbung nur eintreten kann, wenn die Krystallamellen sehr fein zertheilt sind. Zuerst waren es die Aufänge der entstehenden Lamellen, dann, nachdem sie in Folge der Zunahme der Löstichkeit bei fortschreitender Abkühlung sich wieder auflösten, die Reste derselben.

Ganz ähnliche Erscheinungen wie die beiden besprochenen Verbindungen zeigt auch das Hydrocarotytbenzoat und zwar nicht nur die Farbenerscheinung, welche mit dem Auftreten der teüben Schmelze verbunden ist, sondern auch drei feste Modifikationen, von welchen die labilste in Form sehr schwach doppeltbrechender und daher zwischen gekreuzten Nicols fast schwarz erscheinender Spharokrystalle auftritt. Beim Erwärmen wandeln sich dieselben rasch von der Peripherie aus in die stabile Modifikation um.

Zu Bd. I. pag. 220.

Nach neueren Mittheilungen von Warburg und Tegetmeier" beruht die Erscheinung auf Elektrolyse des Quarzes. Es bat sich namlich herausgestellt, dass der Quarz nicht absolut reine Kieselsaure ist, sondern eine Spur Natriumsilikat enthält, welche gentigt den Stromdurchgang in der Richtung der Hauptaxe nicht aber senkrecht dazu zu vermitteln. Wurde eine parallel der Basis geschliftene Quarzplatte als Scheidewand zwischen zwei Quecksilbermassen gesetzt, von welchen die eine Natrium enthielt, so gelang es bei 230°, ähnlich wie durch Glas (vgl. Bd. l. pag 842), beliebige Mengen von Natrium ohne sichtliche Aenderung der vollig klaren und sprungfreien Platte hindurchzusenden.

Die Verschiedenheit des Leitungsvermogens von Krystellen nach verschiedenen Richtungen demonstrict G. Wiedemann**, indem er auf den ehen geschliffenen und mit Lycopodium bestaubten Krystall senkrecht eine feine metallene Spitze aufsetzt und dieser mittelst einer Leydener Flasche positive Elektricität zuführt. Das Pulver in der Nahe wird dann fortgeschleudert und es bildet sich ein elliptischer staubfreier Fleck, während bei amorphen Körpern eine kreisformige Figur entsteht. Spe-

^{*)} Gott, Nachr 1888, 240.

^{**} Pogg. Ann. 76, 494, 4849.

Bezüglich der Natur der farbenerregenden Substanz bin ich nicht der Ansicht, dass dieselbe als physikalisch isomere Modifikation zu betrachten ist, denn ich wüsste keinen Grund anzugeben, weshalb beim Uebergang der klaren Schmelze in die ölige Masso der Uebergang ein unvollkommener sein sollte, so dass nur ein Theil der Substanz sich umwandeln kann, während der übrige unverändert bleibt. Es scheint mir vielmehr hier eine Art chemischer Zersetzung vorzuliegen, wober aber die Zersetzungsprodukte, wenigstens bei höherer Temperatur, unbeschränkt mischbar sind, während in der Nähe des Erstarrungspunktes, d. h. der Rückbildungstemperatur, das eine sich zunächst in Krystallen ausscheidet, welche sich aber allmählich wieder theilweise auflosen.

Cholesterylbenzoat. Mit dem Acetat bat diese Verbindung nicht nur das gemein, dass sie beim Erstorren ebenfalls Farbenerscheinungen zeigt, sondern auch, dass sie in drei Modifikationen auftritt.

Die aus dem Schmelzfluss sich zunächst bildenden Krystalle, welche aus der Lösung in Xylol isolirt erhalten werden können, sind flache, dem rhombischen System augehörige Nadeln oder schmale Blättchen.

Kühlt man die erstarrte Masse rasch ab, so bleiben dieselben unverändert, bei langsamer Abkühlung oder beim Wiedererwärmen bis nabe zum Schmelzen bilden sich indess da und dort in der krystallinischen Masse Täfelchen einer andern Modifikation aus, welche allmahlich die ganze zuerst entstandene krystallisation aufzehren. Erhoht man die Temperatur bis zum Schmelzpunkt, so zeigt sich, dass die erste dabile Modifikation etwas, doch nicht sehr erheblich niedriger sehmilzt als die zweite (stabile). Die stabilen Krystalle wachsen sogar deutlich weiter, während die labilen schmelzen. Bei Zusatz von Xylol erhalt man auch diese stabile Modifikation isolirt in Form dunner breiter Blatter mit symmetrischer Ausloschung und nabezu quadratischer Begrenzung. Auch diese Modifikation ist indess nicht die bei gewöhnlicher Temperatur stabile, soudern allmählich bildet sieh, wenigstens in der Losung in Xylol, eine dritte Art von Krystallen in scharfkantigen quadratischen Tafeln des tetragonalen Systems aus, welche nach und nach die beiden anderen aufzehrt und zwar die erste flabilstel rascher als die zweite Eine Rückumwandlung vor dem Schmelzen habe ich nicht beobachten können, die Tafelehen bleiben beim Erhitzen bis zum Schmelzpunkt vollkommen klar, selbst wenn sie dabei mit den anderen Modifikationen, in Berührung sind. Sie besitzen einen wesentlich hoheren Schmelzpunkt als diese und bleiben deshalb noch übrig, wenn die andered beiden geschmolzen sind, ohne aber im Schmelzfluss weiter zu wachsen

Das Cholesterylbenzoat besitzt also hiernach drei im Verhältnis der Monotropie stehende Modifikationen.

Ilinsichtlich der Farbenerscheinungen beim Erstarren unterscheide

sich das Benzoat von Acctat dadurch, dass es von den in der Tabelle zusammengestellten Färbungen nur die erste zeigt, d. h. schwache Drehung der Polarisationsebene nach rechts und zwar starker für violett als roth, so dass bei Drehung des Analysators nach links von der mittleren Auslöschungsstellung die Masse violett erscheint, bei Drehung nach rechts grünlichgelb. Im gewöhnlichen Lichte erscheint die Farbung in der Durchsicht sehwach gelblich, im auffallenden Licht violettblau. Eine ganz ähnliche, doch weniger intensive Färbung tritt kurz vor dem Entstehen der schleimigen Masse auf. Vielleicht ist dies dadurch bedingt, dass die Färbung nur eintreten kann, wenn die Krystalllametten sehr fein zertheilt sind. Zuerst waren es die Anfänge der entstehenden Lamellen, dann, nachdem sie in Folge der Zunahme der Löslichkeit bei fortschreitender Abkühlung sieh wieder auflosten, die Reste derselben.

Ganz ahnliche Erscheinungen wie die beiden besprochenen Verbindungen zeigt auch das Hydrocarotytbenzoat und zwar nicht nur die Farbenerscheinung, welche mit den Auftreten der trüben Schmelze verbunden ist sondern auch drei feste Modifikationen, von welchen die labilste in Form sehr schwach doppeltbrechender und daher zwischen gekreuzten Nicols fast sehwarz erscheinender Sphärokrystalle auftritt. Beim Erwärmen Wandeln sich dieselben rasch von der Peripherie aus in die stabile Modifikation um.

Zu Bd. I. pag. 220.

Nach neueren Mittheilungen von Warburg und Tegetmeier") heruht die Erscheinung auf Elektrolyse des Quarzes. Es hat sich namlich herausgestellt, dass der Quarz nicht absolut reine Kieselsaure ist, sondern eine Spur Natriumsilikat enthalt, welche genützt, den Stromdureigung in der Richtung der Hauptaxe (nicht aber senkrecht dazu vermitteln. Wurde eine parallel der Basis geschliffene Quarzplatte die eine Natrium enthielt, so gelang es "bei 230"), ähnlich wie durch Glas (vgl. Bd. 1. pag. 812, beliebige Mengen von Natrium ohne sichtliche Aenderung der völlig klaren und sprungfreien Platte hindurchzusenden.

Die Verschiedenheit des Leitungsvermogens von Krystallen nach verschiedenen Richtungen demonstrirt G. Wiedemann**, indem er auf den ehen geschliffenen und mit Lycopodium bestäubten Krystall senkrecht eine feine metallene Spitze aufsetzt und dieser mittelst einer Leydener Flasche positive Elektricität zusührt. Das Pulver in der Nahe wird dann fortgeschleudert und es bildet sich ein elliptischer staubsreier Fleck, während bei amorphen Körpern eine kreisformige Figur entsteht. Spe-

^{*)} Gött, Nachr. 1888, 210.

^{**} Posg. Ann. 76, 404, 1849.

Bezüglich der Natur der farbenerregenden Substanz bin ich nicht der Ansicht, dass dieselbe als physikalisch isomere Modifikation zu betrachten ist, denn ich wüsste keinen Grund anzugeben, weshalb beim Uebergang der klaren Schmelze in die ölige Masse der Uebergang ein unvollkommener sein sollte, so dass nur ein Theil der Substanz sich umwandeln kann, während der übrige unverändert bleibt. Es scheint mir vielmehr hier eine Art chemischer Zersetzung vorzuliegen, wobei aber die Zersetzungsprodukte, wenigstens bei höherer Temperatur, unbeschränkt mischbar sind, während in der Nähe des Erstarrungspunktes. d. h. der Rückbildungstemperatur, das eine sich zunächst in Krystallen ausscheidet, welche sich aber allmählich wieder theilweise auflosen.

Cholesterylbenzoat. Mit dem Acetat hat diese Verbindung nicht nur das gemein, dass sie beim Erstarren ebenfalls Farbenerscheinungen zeigt, sondern auch, dass sie in drei Modifikationen auftritt.

Die aus dem Schmelzfluss sich zunachst bildenden Krystalle, welche aus der Lösung in Xylol isolirt erhalten werden können, sind flache, dem rhombischen System angehörige Nadeln oder schmale Blättehen.

Kühlt man die erstarrte Masse rasch ab, so bleiben dieselben unverändert, bei langsamer Abkühlung oder beim Wiedererwärmen bis nahe zum Schmelzen bilden sich indess da und dort in der krystallinischen Masse Täfelchen einer andern Modifikation aus, welche allmählich die ganze zuerst entstandene Krystallisation aufzehren. Erhöht man die Temperatur bis zum Schmelzpunkt, so zeigt sich, dass die erste labile Modifikation etwas, doch nicht sehr erheblich niedriger schniltt als die zweite stabile). Die stabilen Krystalle wachsen sogar deutlich weiter, während die labilen schmelzen. Bei Zusatz von Xylol erhalt man auch diese stabile Modifikation isoliet in Form dunner breiter Blätter mit symmetrischer Auslöschung und nahezu quadratischer Begrenzung. Auch diese Modifikation ist indess nicht die bei gewöhnlicher Temperatur stabile, sondern allmählich bildet sich, wenigstens in der Lösung in Xvlol, eine dritte Art von Krystallen in scharfkantigen quadratischen Tafeln des tetragonalen Systems aus, welche nach und nach die beiden anderen aufzehrt und zwar die erste (labitste rascher als die zweite Eine Rückumwandlung vor dem Schmelzen habe ich nicht beobachten konnen, die Täfelehen bleiben beim Erhitzen bis zum Schmelzpunkt vollkommen klar, selbst wenn sie dabei mit den anderen Modifikationen, in Berührung sind. Sie besitzen einen wesentlich höheren Schmelz punkt als diese und bleiben deshalb noch übrig, wenn die andere beiden geschmolzen sind, ohne aber im Schmelztluss weiter zu wachset

Das Cholesterylbenzoat besitzt also hiernach drei im Verhaltnis de Monotropie stehende Modifikationen.

Hinsichtlich der Farbenerscheinungen beim Erstarren unterscheide

sich das Benzoat von Acctat dadurch, dass es von den in der Tabelle zusammengestellten Farbungen nur die erste zeigt, d. h. schwache Drehung der Polarisationsebene nach rechts und zwar stärker für violett als roth, so dass bei Drehung des Analysators nach links von der mittleren Auslosehungsstellung die Masse violett erscheint, bei Drehung nach rechts grünlichgelb. Im gewöhnlichen Lichte erscheint die Farbung in der Durchsieht schwach gelblich, im auffallenden Licht violettblau. Eine ganz ähnliche, doch weniger intensive Färbung tritt kurz vor dem Entstehen der schleimigen Masse auf. Vielleicht ist dies dadurch bedingt, dass die Färbung nur eintreten kann, wenn die Krystalllamellen sehr fein zertheilt sind. Zuerst waren es die Anfänge der entstehenden Lamellen, dann, nachdem sie in Folge der Zunahme der Löslichkeit bei fortschreitender Abküblung sieh wieder auflösten, die Reste derselben.

Ganz ahnliche Erscheinungen wie die beiden besprochenen Verbindungen zeigt auch das Hydrocarotylbenzoat und zwar nicht nur die Farbenerscheinung, welche mit dem Auftreten der trüben Schmelze verbunden ist, sondern auch der feste Modifikationen, von welchen die labilste in Form sehr sehwach doppeitbrechender und daher zwischen gekreuzten Nicols fast sehwarz erscheinender Sphärokrystalle auftritt. Beim Erwärmen wandeln sich dieselben rasch von der Peripherie aus in die stabile Vodifikation um.

Zu Bd. I. pag. 220.

Nach neueren Mittheilungen von Warburg und Tegetmeier", beruht die Erscheinung auf Elektrolyse des Quarzes. Es hat sich namlich herausgestellt, dass der Quarz nicht absolut reine Kieselsaure ist, sondern eine Spur Natrumsilikat enthalt, welche genügt, den Stromdurchgang in der Richtung der Hauptare "nicht aber senkrecht dazu vermitteln. Wurde eine parallel der Basis geschliffene Quarzplatte die eine Natrium enthielt, so gelang es "bei 230"), ähnlich wie durch Glas "vgl. Bd. I. pag. 842, beliebige Mengen von Natrium ohne sichtliche Acnderung der völlig klaren und sprungfreien Platte hindurchzusenden.

Die Verschiedenheit des Leitungsvermogens von Krystallen nach verschiedenen Richtungen demonstrut G. Wiedemann ""), indem er auf den eben geschliffenen und mit Lycopodium bestäubteo Krystall senkrecht eine feine metallene Spitze aufsetzt und dieser mittelst einer Leydener Flasche positive Etektricität zuführt. Das Pulver in der Nähe wird dann fortgeschleudert und es bildet sich ein elliptischer staubfreier Fleck, während bei amorphen Körpern eine kreisformige Figur entsteht. Spe-

^{*,} Gott Nachr 1888, 210.

^{**} Pogg Ann, 76, 404, 1819

ziell bei Gyps verhielten sich die kleine und große Axe der Elhpswie 1 zu 2, die Excentrieität ist also sehr bedeutend. Die Krystalloberläche kann auch ohne erhebliche Aenderung der Erscheinung mit einer dunnen Gollodiumschicht überzogen werden.

Eigenartige Ströme hervorgerufen durch Deformation von Metallnamentlich Nickel-idrähten beobachtete neuerdings Braun*. Vielleicht spielt bei der Entstehung derselben die Bildung einer andern Modifikation mit, indess ist merkwitrdigerweise die Erscheinung umkehrbar, so dass "ähnlich wie bei pyroelektrischen Krystallen durch Elektrisirung hier durch einen entgegengesetzten Strom die Deformation rückgangig gemacht werden kann.

Zu Bd. I. pag. 237, § 10.

Arrhenius ** findet, dass der Widerstand der Halvidsalze des Silbers bei Belichtung kleiner wird.

Zu Bd. I. pag. 247.

Eine Zusammenstellung der gesammten Literatur über die Wirbelbewegung giebt N. Qu'int, Inaug Diss. Agesterdam 1888.

Zu Bd. I. pag. 279.

Die Fig. 609 zeigt nach Sachs*** eine Emulsionsligur, entstanden in einer Emulsion von mit Alkanna gefärbten Oeltropfelien in einem nur wenig schwereren Gemisch von Alkohol und Wasser in einem Teller ?:



Fig. 609.

- * Berl. Ak. Ber. 36, 895 1888.
- ** Wien, Ak, Ber. 96, 2 831 1887
- *** Pflanzenphysiologic pag 745
- ; Siehe ferner F E. Reusch, Leher gewisse Stromungsgebilde im Innern von Hussigkeiten und deren merphologische Bedeutung. Tubingen 1860; Ober-

Zu Bd. I. pag. 224

Nebel* hat neuerdings ähnliche haarförmige Kupfervegetationen in elektrischen Glühlampen mit kupfernen Zuleitungen beobachtet.

Zu Bd. I. pag. 291.

Liveing ** glaubt die Adsorption von Essigsäure durch Quarz auf ein Streben zur Erreichung des Minimums der Oberflächenspannung zuruckfuhren zu konnen.

Zu Bd. I. pag. 299.

Weitere Beispiele mikroskopischer hemimorpher Krystalle sind:

Anhydroecgoninchlorhydrat *** -- Die aus Wasser sich bildenden krystalle sind rhombisch hemimorph, ihre Flächen Makro- und

Brachypinakoid und am einen Ende eine Pyramide mit 75° Kantenwinkel gegen das vorherrschende Pinakoid, am andern Ende die Basis. Fig. 610.

Beim Erbitzen zerfallen sie in rhombische Nadeln Hig 611, aus welchen sie sich beim Abkühlen wieder zurückbilden. Deren Flächen sind, Makropinakoid, Prisma 80° und Brachydoma 148°.

Cocayloxyessigsauregoldsalz ***. Aus Alkohol krystallisirten, wenn derselhe in gentigender Menge vorbanden war, kurze, dicke, monosymmetrische hemimorphe Prismen Fig. 613. Den prismatischen Habitus bedingte das Vorberrschen von Basis und Orthopinakoid, den Abschluss der Enden bildete einerseits das klinodoma. Beide haben ea. 80° Winkel, der Winkel zwischen Basis und Orthopinakoid beträgt etwa 63", der Winkel der einen Auslöschungsrichtung mit dem Orthopinakoid 12°.



Feg. 613

Aus Eisessig bilden sich wasserhaltige? monosymmetrische Prismen unt Basis und einem Hemidoma Fig. 612. Der Kantenwinkel der Basis beträgt ca. 80°, der Winkel einer Basiskante unt einer Prismenkante ca. 72". Im polarisirten Licht erscheinen die Krystalle intensiv gelb, wenn die kurze Diagonale des Nicols senkrecht zur Prismenaxe gerichtet ist, farbles, wenn sie dazu parallel ist. Bei krystallisation aus Wasser erbalten die Prismen dann nadelartigen Habitus und laufen beiderseits sich stetig verifingend in feine Spitzen aus.

Anhydroeggoningoldchlorid***. - Die vollkommen ausgebil mayer. Ausbreitung von Amlinfarben auf Wasser. Pogg. Ann 151, 130, v. Be-7 old, Sitzh, d. bayr, Aka i, 1884, 355 u. 614

- Rep. d. Experimentalphysik 1888, 586.
- ** Proc. Cambridge Phil. Soc., 1887 66.
- *** Naheres siehe Eunhoen, Ber d d, chem, Ges 21, 3029 1888.

deten Krystalle aus Alkohol' gloichen im einfachsten Falle gerade abgeschnittenen rhombischen Prismen, gehören indess dem asymmetrischen System an und sind hemimorph. Der Winkel der beiden Prismentlacher beträgt ca. 30°. Die Auslöschungen liegen auf der geraden Endflache nahezu diagonal, auf der breiteren Prismenfläche bildet die eine derselben mit der Längsrichtung einen Winkel von ca. 32°. Die scharfen Prismenkanten erscheinen gewöhnlich durch eine Fläche abgestumpft welche mit einer der beiden Prismenflächen einen Winkel von nahe 90° bildet. Die Hemimorphie kommt dadurch zum Ausdruck, dass am einen Ende gewöhnlich die Kante der geraden Endfläche mit einer der beiden breiteren Prismenflächen abgestumpft ist, wahrend am anderen Ende die beiden scharfen Ecken abgestumpft sind.

Ecgonin krystallisirt aus Wasser asymmetrisch, im einfachsten Falle in Tafeln von der Form eines Rhombus von 55° Winkel. Die seit-



Fig. 614.

lichen Begrenzungsflächen sind schief und zwar en Paar gegenüberliegende nach oben, das audere nach unten convergirend (Fig. 614). Die Auslösehungsrichtungen in der Tafelebene liegen nahezu symmetrisch (Winkel mit der einen Kante 26°). Sehr häutig erscheinen die Krystalle tetraederähnlich oder als ganz

unsymmetrisch begrenzte Tafeln, somit wahrscheinlich hemimorph.

Zu Bd. I. pag. 404.

Zwei weitere Beispiele der regelmaßigen Anlagerung sind-

1. Dichlorhy drochinon dicarbonsaure oder Dichlorchinonly-drodicarbonsaure?). — Ein Praparat, welches ich Herrn Hantsch in Zürich verdanke. Dasselbe krystallisirt wasserhaltig grün, wasserfra farblos. Die letzteren Krystalle setzen sich sammtlich regelmäßig an de ersteren an, wenn man durch Erwärmen Abspaltung des Krystallwass bewirkt.

2 Ecgoningoldsalz. - Bei diesem Salze, welches ich Herr Einhorn in Aachen verdanke, beobachtete ich vier verschiedene Modfikationen, die sich vermuthlich durch Wassergehalt unterscheiden









Fig. 615.

Fag. 616.

Fig. 617.

Fig. 618.

Aus Alkohol bilden sich scharfkantige, sehr vollkommene regulate Würfel oder Wachsthumsformen solcher Fig. 615.

Wird dem Alkohol etwas Wasser zugesetzt, so erscheinen flach matische Krystalle des rhombischen Systems, begrenzt von Brachypinakoid und Basis (Fig. 616). Der Prismenwinkel ist n Sind noch würfelfürmige Krystalle vorhanden, so setzen sich die rhombischen mit der (nicht als Krystallflache ausgebildeten) Makropinakoidfläche so auf die Würfelflächen an, dass die Axen beider Krystalle parallel sind. Häufig entstehen so schöne Pseudo-Durchkreuzungszwillinge, entsprechend der Fläche eines nicht möglichen) rechtwinkligen Prismas als Zwillingsebene vgl. auch Bd.1. p. 847, Fig. 222b). Würfel, welche zwischen rhombischen Krystallen zerstreut liegen, werden von diesen allmühlich aufgezehrt.

Wird relativ viel Wasser zugesetzt, so entsteht eine dritte Art von Krystallen, welche dem monosymmetrischen System angehören. Sie sind begrenzt von einem Prisma "Winkel 38°) und der Basis Schiefe 59°. Eine der Ausloschungen auf dem Klinopinakoid bildet mit der Basiskante einen Winkel von 43° [Fig. 617].

Häufig sind zwei Individuen um einen Winkel von nahezu 90° um die Orthodiagonale gedreht mit einander verwachsen, zuweilen auch so, dass das eine in der Basisebene um 90° gegen das andere gedreht ist. Vermuthlich sind diese Verwachsungen durch regelmaßige Anlagerung an einen würfelförmigen oder rhombischen Krystall entstanden.

Zuweilen war die Ausbildung der Krystalle hemimorph, so dass die Basiskanten auf der einen Seite einen Winkel von 108°, auf der andern von 98° einschlossen

Sind noch rhombische Krystalle in der Nahe der monosymmetrischen, so werden sie von diesen langsam aufgezehrt.

Wurde das Präparat mit Salzsaure versetzt, so erschienen statt der monosymmetrischen Krystalle tetragonale Prismen mit Pyramide. Zwei gegenüberliegende Pyramidentlachen bilden einen Winkel von 38°, der Winkel der Pyramidenkanten mit einer Prismentlache betragt 55° (Fig. 618).

Wurde dem Praparat noch Alkohol zugesetzt, so war das Prisma verschwunden, es entstanden nur noch tetragonale Pyramiden, die häulig Durchkreuzungszwillinge oder Drillinge bildeten und daun Sterne, ahnlich wie reguläre Oktaeder mit verlängerten Ecken darstellten. Gegen die rhombischen Krystalle verhielten sich diese tetragonalen indifferent.

Siehe ferner auch Bd. 1. pag. 175, Fig. 259.

Zu Bd. I. pag. 488.

Zur Literatur über Actzliguren ist noch beizufügen:
Baumhauer, Pogg. Ann. 138, 139, 140, 142, 145, 150, 151, 153,

Wied, Ann. 1; Z. f. Kryst., und A. Knop System der Anorganographie pag. 27 u. 28, 4876.

Zu Bd. I. pag. 520.

Ein zweckmäßiges Recont von Hoestellung künstlicher Zellen at auch Traube

5 Th. Müssiger Leim 3-Leim, 9 Th Gelatine, 5 Th. Rohrzucker und eine Spur kupfersulfat und Eosin werden gemengt und ein Tropfen der Lösung in eine concentrirte Lösung von Gerbsäure eingetragen. Die Membran der sich hildenden Zelle besteht aus gerbsaurem Leim und gerbsaurem Kupfer und wachst durch Intussusception. Der Rohrzucker dient zur Beschleunigung des Wachsthums, das Eosin, um die Zelle besser sichtbar zu machen.

Der Ausdruck Tagmens wurde von Pfeffer eingeführt, nachdem kurz zusor Nägeli zur Bezeichnung solcher Partikelchen den Ausdruck »Micellen- vorgeschlagen hatte.

Eingehende Versuche über Bildung künstlicher Zelten und Robren haben ferner Denis, Monnier und Carl Vogt" bei zuckersaurem Kalk unt Zinksulfat und Natronwasserglas mit verschiedenen Sulfaten ausgeführt. Sie sind der Ansicht, dass sich alle organischen Bildungen als Niederschlagmembranen deuten lassen

Zu Bd. I. pag. 524.

Aebulich verhalten sich nach Selmons *** schweflige Saure und Ueberiodsaure.

Zu Bd. I. pag. 546.

Die Krystalle, welche in Anilin aufquellen, sind ein Reaktionsprodukt von Bromanitsaure auf Succinylohernsteinsaureester, nicht wie irrigerweise geschrieben ist: Dioxychinonparadicarbonsaureester. Sie sind asymmetrisch tafelformig, blassgelb und intensiv rothgelb dichrortisch. Formel unbekannt.

Zu Bd. I. pag. 548.

v. Höhnel *** hemerkt

«Macht man sich aus dünnflüssiger Gumminasse dünne kurze Faden, so zeigen dieselben, in Alkohol liegend, bei Wasserzusatz unter dem Mikroskop eine bis 50prozentige Verkürzung, ganz so wie Bastlasern in Schwefelsaure. In gleicher Weise verhalt sich Seide in concentrirter Schwefelsaure.

Zu Bd. I. pag. 550.

Weiteres über Eiweißkrystalle siehe:

G. Kraus, Pringsh. J. S. 426; A. Meyer, Botan, Zeitg. 1883. Nr. 30; ibid. 1884, 841; v. Nägeli, Mitth. d. Munch. Ak. 1881, 391. 1862, p. 120; Pflanzenphys. Unters. v. Nageli u. Gramer, Heft 2, p. 1.

Journal de l'Anatonne et de la Physiolog e 18, 117, 4882.

^{**} Ber. d. d. chem Ges. 1888 235

^{***} Bot. Zeitg. 40, 1382 Nr. 36-37

Radlkofer, Ueber Krystalle proteinartiger Körper, Leipz 1859, Straßburger, Ueber den Bau und das Wachsthum der Zellhäute, Jena 1882.

Zu Bd. I. pag. 559.

Prost*) stellt colloidales Schwefeleadmium her durch Fallen ammoniakalischer Lösung von Cadmiumsulfat mit Schwefelwasserstoff. Auswaschen des Niederschlags durch Dekantiren und Einfeiten von Schwefelwasserstoff his zur Lösung. Die Lösung coagulirt beim Zusatz von Salzen. 1,1 proz. Lösung coagulirte von selbst nach 23 stündigen Stehen. Die Lösungen waren klar gelb durchsichtig und im auffallenden Licht fluoreseirend.

Zu Bd. I. pag. 563.

Duhem ** sucht die Sätze van Ulloff's über den osmotischen Druck zu erweitern.

Zu Bd. I. pag. 571.

Senarmont*** fand, dass Krystalle von salpetersaurem Strontium bei Krystallisation aus einer mit Campecheholzextrakt gefärbten Lösung ziemlich stark dichroitisch sind Ebenso fand neuerdings Kny†, dass Krystalle von Calciumoxalat durch Eosin gefärbt werden können.

Zu Bd. I. pag. 586.

Neuerdings bat Rüdorff †† näher untersucht, in welcher Weise sich der Zersetzungsgrad von Doppelsalzen in der Lösung mit der Concentration ändert. Es ergab sich, dass bei verdünnteren Lösungen die Diffusion so stattfindet, als ware das Doppelsalz nahezu ganz zersetzt und der Zersetzungsgrad nur wenig von der Concentration ahhängig, bei nahezu gesättigten Lösungen trat indess sehr rasche Aenderung ein, und vollstandig gesättigte Lösungen verhielten sich so, als ob sie das Doppelsalz fast ganz unzersetzt enthielten.

Die angewandten Salze waren Kaliumkupfersulfat. Ammoniummagnesiumsulfat kaliumehromalaun, Ammoniummangansulfat und Ammoniumkupferehlorid

»Wenn es auch nicht gelungen ist und meiner Meinung nach auch wohl schwerlich gelingen dürfte", eine während der Versuchsdauer völlig gesättigte Lösung gegen reines Wasser stundenlang diffundiren zu lassen, so machen die obigen Versuche es doch in bohem Grade wahrscheinlich, dass der Grad der Zersetzung, welche Doppelsalze beim Auflösen er-

^{*} Ac Roy. Belgique 3) 14, 312, 4887.

^{**} Journ. d. Phys. 2 6, 397, 4887.

^{***} Pogg. Ann. 91, 454, 4854.

Her. d. d. bot Ges. 5, 397, 1887 vergl, auch Zimmermann. Die Morphologie und Physiologie der Zelle.

^{-;} Ber. d. d chem. Ges. 21, 1882, 1888.

teiden, von der Concentration der Lösung unabhängig ist, dass aber in der völlig gesättigten Losung die hier in Betracht gezogenen Doppelsalze im unzersetzten Zustande enthalten sind. Es dürfte durch diese Versuche der Beweis dafür geliefert sein, dass die Bestandtheile der Doppelsalze bei zunehmender Concentration der Lösung erst kurz vor der Krystallisation sich zu einer molekularen Verbindung vereinigen.

Zu Bd. I. pag. 585.

Marignae* macht darauf aufmerksam, dass der Unterschied in den molekularen Wärmen von K_2CI_2 und K_2SO_1 fast gleich demjenigen zwischen Na_2CI_2 und Na_2SO_1 ist, obsehon letzteres Salz große Neigung Hydrate zu bilden besitzt, das Kaliumsulfat dagegen nicht, woraus man schließen konnte, dass die Krystallwasserverbindungen in Lösungen nicht existiren. Indess vermag auch NaCI ein Hydrat zu bilden, und vielleicht wird sehon hierdurch, abgesehen vom Einfluss der Concentration, der Unterschied einigermaßen verwischt.

Zu Bd. I. pag. 584.

Bezüglich der Zersetzung des Eisenehlorids mit fortschreitender Verdünnung siehe auch Grünning Ber. d. d. chem Ges. 2, 650, 1869

Ein interessantes Beispiel der Erkennung molekularer Umlagerungen beim Auflösen luldet der Ester $C_0H_2O_2Cl_2(COOC_2H_{3/2})$. Hantasch und Herrmaun ** bemerken darüber.

Dieser Ester ist bekanntlich für gewöhnlich farbles, also Diehlerhydrochmondicarbonsaureather, und existirt unr bei hoberen Temperaturen, namentlich im geschmolzenen Zustande, in der intensiv grüngelben Form des Diehlorchmonhydrodicarbonsaureathers *** . Diese farblose Substanz lost sich nun in Benzol und Chloroform, desgleichen auch in concentrirter Schwefelsaure, mit intensiv grüngelber Farbe, in Alkohol dagegen vollständig farblos. Die erstere Erscheinung ist am einfachsten zu deuten Da die Moleküle eines unverandert gelosten Körpers sieh in demselben Zustande wie diejenigen eines geschmolzenen betinden, so nummt beim Lösen in Benzol und Chloroform das Molekül des im festen Zustande farblosen Esters unter Verflüssigung die Form des im geschmolzenen Zustande gefärbten korpers an; es vollzieht sich unter dem Einflusse des Lösungsmittels mit der Veränderung des Aggregatzustandes der Uebergang vom Dichlorbydrochinonderiyat zum Dichlorchinonbydroderivat Wenn aber andererseits derselbe Ester in alkoholischer Losung ungefärbt ist, so kann er nicht als solcher unverändert verflüssigt sein, und in der That enthalt diese Listung ein Alkoholat, welches

^{*} Ann. d. Chem. (3 8, 410, 1876)

^{**} Ber. d d. chem. Ges, 21, 1757 1888

^{***} Ber. d. d. chem Ges 20, 1308.

auch beim vorsichtigen Verdunsten in großen, allerdings äußerst rasch verwitternden Krystallen mit 2 Mol. Alkohol zu erhalten ist. Dasselbe ist farblos und geht, wie der Versuch zeigt, als solches unverandert in Lösung, ist aber auch in diesem Zustande leicht dissociirbar, denn die alkoholische Lösung wird durch Zusatz von überschussigem Benzol gelb; umgekehrt entfarbt sich aber auch natürlich die gelbe Benzol- oder Chloroformlosung beim Hinzufügen von Alkohol allmahlich.

Die hier mitgetheilten Erscheinungen stehen übrigens nicht mehr vereinzelt da. So z. B. ist die auffallende Thatsache, dass das an sich farblose Tetramethyldiamidothiobenzophenon tief intensiv gefärbte Losungen bildet, von V. Meyer ebenfalls im Sinne der Aenderung seiner chemischen Constitution, das ist durch Annahme desmotroper Zustande gedeutet worden.

Zu Bd. I. pag. 606.

Nach den Untersuebungen von Krecke farben sich Eisenchloridlösungen beim Erhitzen dunkler durch Bildung von Graham's colloidalem Eisenoxyd** und zwar Losungen von †₁, †₂% bei beziehungs
weise 36-83°, von †% bei 87°, von 2-32% bei 90-430°. Die
letzteren nehmen beim Abküblen wieder ihre ursprüngliche Farbe und
Zusammensetzung an, die ersteren dagegen bleiben dissociirt. Eine
Lösung von †% scheidet bei †30° einen schön violettrothen Niederschlag
ab, welcher aus gewohnlichem Eisenbydroxyd und dem schwieriger loslichen Eisenoxyd von Pean de St. Gilles besteht Auch Losungen von
†₄-†₂% scheiden letzteres zwischen 100-130° ab Losungen von
8-32° scheiden bei †40-440° braunes, mehr oder minder wasserhaltiges gewöhnliches Eisenoxyd ab.

Zu Bd. I. pag. 683.

Frankenheim bemerkt über das Schmelzen von Gallerten

*Man kann die Gallerten nach dem Einfluss, den die Temperatur auf sie übt, in zwei Klossen theilen. In der einen sind Korper mit einander verbunden, welche während des Temperaturintervalls, in dem man heobachtet, keine Wirkung auf einander üben, z. B. Then und Wasser, oder Chlorsilber und die Lösung, aus der es pracipitirt wurde. Auf diese Körper wickt die hohere Temperatur nur insofern ein, als sie die Beweglichkeit der flüssigen Theile steigert oder ihre Adhäsion an die festen vermindert und dadurch die Trennung beider und die Zerstörung des gallertartigen Zustandes erleichtert. In der zweiten Klasse dagegen ist der feste Bestandtheil in dem flüssigen löslich, und die hohere Tem-

^{*} Berichte d d chem. Ges. 20, 4732.

^{**.} Welches sich aussalzen iasst

peratur lührt zwar ebenfalls die Zerstörung der Gallerte herbei, aber nicht durch die Trennung, sondern die Vereinigung der Bestandtheile zu einer homogenen Flüssigkeit. Es ist die letzte Klasse, die wir hier zu betrachten haben.

Ein in den gallertartigen Stoff getauchtes Thermometer steigt und fallt, wenn dieser sich in einer gleichformigen, warmeren und kalteren Umgebung befindet und zwar allmahlich ohne jene Pausen, welche es bei Korpern zu zeigen pllegt, deren Aggregatzustände sich verändern. Aber dennoch zeigt die Vergleichung seines Ganges mit dem, den es bei denselben Temperaturen in entschieden festen oder flüssigen Korpern zeigen würde, dass der Uebergang der Aggregatzustande auch hier durch die Erscheinungen der latenten Warme bezeichnet wird, aber da sie sich auf ein großes Temperaturintervall vertheilen, sind sie nicht so auffaltend, als bei dem Schmelzen krystallinischer Korper . . .*

Nach E. Wiedemann* tritt bei Wasseraufnahme durch Colleide Warmeentwicklung ein. Die aufgenommene Wassermenge steigt mit der Temperatur. Schließlich tritt speziell bei Gelatine bei 35°) Schmelzen ein, doch findet dabei meht eine eigentliche Lösung statt, sondern nur eine Zertheilung in Molekulgruppen. Lässt man namlich durch eben geschmolzene Gelatinegallerte nacheinander Schrotkugeln bindurchfallen so schlagen die spater eingebrachten kugeln denselben Weg ein wie die erste, indem offenbar diese einen Kanal durch die breitge Masse hergestellt hat, der von fast reiner Flüssigkeit erfullt ist und erst allmäblich wieder Molekulgruppen aufnimmt.

Zu Bd. I. pag. 717.

Bombicer", ist gleichfalls der Ansieht, dass die radial-faserigen und concentrisch-schaligen Mineralien einen Uebergang zwischen Flüssigkeiten und regulär krystallisirten Korpern bilden.

Zu Bd I. pag. 721.

Ueber den Perlit siehe auch Rosenbusch, Mikroskopische Physiographie der massigen Gesteine, Stuttgart, 1887, p. 558.

Zu Bd. I. pag. 780.

Daubree *** suchte die Experimente von Leydolt zu wiederholen, indess ohne Erfolg. Er ist der Ansicht, dass es sich dabei stets um Ausscheidung von Krystallen von Koli-Fluorsilikat gehändelt habe. Ebenso v. Ebner.

^{*} Verb. d. plays, Ges zu Berlin, 1986, p. 14.

^{**} Mem Acc Bologna 3 9, 1, 1878.

^{***} Experimentalgeologie, deutsche Auszahe, p. 133,

Zu Bd. I. pag. 809.

Nach neueren Untersuchungen von Osmoud* zeigt sehr reines grünes Hämatiteisen (Schmelzpunkt 1240° vier ausgezeichnete Punkte, bei 1135° Verlangsamung durch Abkühlung, 1400° Stillstand, 785° Verlangsamung, 708° Stillstand; phosphorbaltiger Forelleneisenguss Mosel-Gusseisen; 1070° Verlangsamung, 1025° und 900° Stillstand, 698° oder 800° beim Erwärmen Verlangsamung.

20 prozentiges Manganeisen (Schmelzpunkt 1985°), 1050° Stillstand, 50 prozentiges Manganeisen (Schmelzpunkt 1145°); 1100° Stillstand, 1030° Verlangsamung.

80 prozentiges Manganeisen Schmelzpunkt 1210°, 1200° Verlangsamung, sehr schwach bei 1090° und nochmals bei 985°.

Auch Newall** untersuchte abermats die Recalescenz des Stahls.

Rydberg*** findet bei Stahl mit weniger als 1 % kohlenstoff, dass die Hartung in geringem Maße schon bei 60° sich vermindert, um so mehr je länger die Erwarmung andauert. Gleichzeitig nimmt auch der elektrische Leitungswiderstand ab und die Länge verkürzt sich.

Zu Bd. I. pag. 814.

W. Spring†) hat neuerdings mit ähnlichem Resultate eine Reihe feuchter Pulver hohen Drucken unterworfen, speziell Mennige, Queck-silberoxyd, Eisenoxydhydrat, welche zu festen glasigen Massen zusammenschweißten. Ferner Bleisuperoxyd, kupfercarbonat. Marmor, gefällte Kieselsaure, welche wenigstens leichter schweißten als im trockenen Zustande. Then ließ sich zu einer so festen Masse comprimiren, dass der Fingernagel kaum mehr einen Eindruck erzeugen konnte.

Zu Bd. I. pag. 844.

Ehenso wie zwei Modifikationen nicht-metallischer Substanzen sich unter Vermittlung eines Lösungsmittels umwandeln können, dürfte dies vielleicht auch von den Modifikationen von Metallen, z B schwarzem und weißem Silber gelten. In der That wird schwarzes Silber beim Befenchten mit sehr verdünnter Schwefelsäure, Salpetersäure oder Ammoniak von dem weißen rasch aufgezehrt. Würde man in diesem Falle die beiden Modifikationen durch einen Draht verbinden, so entstände ein elektrischer Strom unter der Umwandlungstemperatur im einen Sinne über derselben im entgegengesetzten. Verbände man die beiden Modifikationen mit einer Elektrichtatsquelle, so müsste es durch passende

^{*} Compt. rend 1888, 106, 1156.

^{**} Phil, Mag 3 25, 510, 1888

^{***} Biling till k. Svensk. Ak. Handt. 13, 1888.

⁴ Ann Soc. geol de Beig 15, 1888.

Wahl der elektromotorischen Kraft möglich sein, die Umwandlung der beiden Modifikationen zu hemmen oder rückgangig zu machen.

Zu Bd. I. pag. 851.

Nach E. Wiedemann* kann man durch allmählichen Zusatz von Gelatine zu Eosinlösungen die Fluorescenz in Phosphorescenz überführen. Erstere scheint an den flüssigen, letztere an den festen Aggregatzustand gebunden zu sein.

Zur Theorie der Photochemie siehe Pellat, Compt. Bend. 107. 1888, pag. 34.

Zu Bd. II. pag. 5.

Sorgfaltige Versuche über die Gültigkeit des Dalton'schen Gesetzes speziell bei Mischungen nahezu gesättigter Dampfe (CO₂ und SO₂) hat neuerdings F. Braun** ausgeführt. Es zeigten sich in diesem Falle erhebliche Abweichungen, welche indess nach W. Ostwald*** sich wahrscheinlich durch Absorption des Gases in der Flüssigkeit erklären.

Zu Bd. II. pag. 72.

Hittorf+ bemerkt

*Steilt man die Perle eines Kalisalzes, wie kohlensaures Kali, auf der Oese eines Platindrahtes frei in der Axe eines Porzellaurohres auf und leitet bei der Weißglübhitze, die ein Holzkohlenfeuer erzeugt, Luft hindurch, so findet sich das Salz auf der Oese unverändert wieder und charakterisirt sich daher als nichtflüchtig in dieser Temperatur. Stromt aber statt der Luft Wasserstoff durch, so verschwindet die Perle vom Drahte. Dies wird nur möglich, indem eine Reduktion zu Kalium und dadurch die Verdampfung erfolgte, «

Eister und Geitel; fanden im Gegensatz zu Berliner; dass Platin in Wasserstoff beim Glüben fast gar nicht zerstaubt wird, was neuerdings auch durch Nahrwold ; bestätigt wird.

Zu Bd. II. pag. 75.

Hittorf †††) schloss einen Silberstreifen in das Vacuum einer Queeksilberluftpumpe ein, dessen Oberfläche 18 gem betrug. Nach 8 Tagen

^{*} Wieslem, Ann. 34, 446, 1888.

^{**} W.edem. Ann 84, 943, 1888.

^{***,} Zeitschr. f. phys. Chem. 2, 634, 1889.

⁴ Pogg Ann. 136, 230, 4869.

[:] Wilden, Van 31, 109, 1887

¹⁴⁴ Wiedem, Ann 33, 286, 6888.

^{*!} Wiedem, Ann. 35, 118, 1888.

[&]quot; Pogg. Ann. 186, 8 1869

hatte er 0,0045 g Quecksilber aufgenommen, "welches beim Erhitzen ein deutliches Dampfwölkchen erzeugte».

Zu Bd. II. pag. 182.

Eine eingehende Untersuchung über die Einwirkung von Wasser auf Glas hat neuerdfings Mylius" ausgeführt.

Zu Bd. II. pag. 238.

Wenn das Entladungspotentialgefälle an einem Punkte eines Conduktors erreicht ist und in Folge dessen daselbst Entladung eintritt, so wird durch die Entladung selbst, sei es durch Temperaturerhöhung, Verdünnung und Dissociation des Gases, Erregung ultravioletter Strahlen etc. die weitere Entladung derart begunstigt, dass schon ein weit geringeres Potentialgefälle ausreicht, die Entladung fortzusetzen vergl. Bd. H. S. 261. Es wurde ferner angenommen **, dass die Strömung im Gase rascher stattfinde als im Metall, so dass Discontinuitaten entstehen, ahnlich wie beim hydraulischen Widder oder Jagn's Pulsirpumpe, indem in Folge momentaner rascher Ausströmung das Gefälle an der Elektrodenobersische und damit die Stromintensität so sehr sinkt, dass durch Warmeabtluss nach außen etc. die entstandene gute Leitungsfähigkeit des Gases wieder verschwindet und sich so selbstthätig gewissermaßen ein Ventil vorschicht, welches die Entladung zum Stocken bringt, bis das urspritngliche Potentialgefalle von Neuem erreicht ist und abermals eine Pulsation erfolgt. So mussen sich in den Elektroden in der Nähe der Euden außerst rasche elektrische Schwingungen herstellen, die indess, wie schon auf Seite 235 besprochen, sich nicht auf großere Entfernung in die Leitung hinein fortsetzen, vielleicht auch, weil 'in Folge der Ungleichzeitigkeit der Vorgange an verschiedenen Punkten der Elektrodenoberfläche, von ungleicher Phase, bei der Superposition sich gegenseitig aufbeben. Es ist selbstverstandlich, dass bei solcher intermittirender Strömung auch die Erscheinungen der Selbstinduktion berücksichtigt werden mitssen, deren Wirkung sieh indess nicht ohne weiteres übersehen lässt. Zu einem genaueren Studium dieser Verhaltnisse fehlten mir bis jetzt Zeit und Gelegenheit.

Jaumann *** wurde durch einige eigenartige Beobachtungen zu der Ansicht geführt, dass überhaupt nicht die elektrostatische Potentialvertheilung vor der Entladung für den Emtritt derselben maßgebend sei, sondern wesentlich die Geschwindigkeit der Potentialänderung. Ich lasse einige Stellen seiner Arbeit wörtlich folgen:

^{*} Zeitsehr, f. Instrum, 8, 267,

^{**} O. L., Wiedem, Ann. 22, 344, 4884.

^{***} Sitzb. d. Wien Ak 97, 11a, 765, 188%.

Die Hauptentladung durch die Funkenstrecke F Fig. 6191 besorgt die Ladung des Condensators C. Elektrometerplattenpaar von 0.55 m

Fig. 619.

Capacitat an der zwolffläschigen Batterie B, deren Capacitat 1000 mal größer ist 600 m Der Zweigdraht ist schon vor Emleitung der Hauptentladung von einem Strom durchtlossen, welchen die in gleichmalligem Gange erhaltene Influenzmaschine bei J liefert, welcher dann in der Zweigentladungsstrecke e eine lebhafte Ghumentladung und bei E zur Erde abtließt. Die eine Elektrode bei e ist eine zur Erde abgeleitete Platte, die andere

cin 5 mm boch über derselben ausgespannter sehr dünner Draht Batterie erreicht hei dieser Anordnung ein stationares Potential von etwa 12 C. G. S. mech.

*Wird non durch Zusammenschieben der Elektroden F die Hauptentladung eingeleitet, so ruft dieselbe einen 3 mm langen glanzend weißen Funken bei e hervor, welcher die ganze Batterie auslädt und in einem auffallenden Missverhaltnis steht zu dem 0,5 mm langen, matten Funken F, welcher ihn veranlasst hat.

» Das Experiment misslingt bei negativer Ladung der Batterie.

»Durch die Zuschaltung des Condensators C findet zunächst eine Berahsetzung des Potentials der Batterie um ein Promille statt, welcher nach der Halboscillation eine momentane Rebung um gleichen Betrag folgt. Ein Grund, warum die Potentialdifferenz bei e eine starkere Schwankung ausführen sollte, ist nicht abzusehen. Eine allmahliche Hebung dieser Potentialdifferenz um solche oder auch weit hohere Betrage, etwa durch rascheres Spiel der Influenzmaschine, hat gar keinen sichtbaren Einfluss auf die Form der Entladung e und hebt ihre Stromstärke unbedeutend. Die hier beschriebene Hebung der Potentialdifferenz um 0,001 ihres Werthes aber, welche mit hoher Geschwindigkeit in der Oscillationszeit vor sich geht, bewirkt eine Hebung der Stromstärke auf einen Maximalwerth welcher nicht nur nicht gleich, sondern von ganz anderer Großenordnung 7 Ampere ist, als der bei langsamer Vergrößerung der Potentialdifferenz um gleichen Betrag beobachtbare '10 -4 Amp).

«Es ist also die Intensität dieser Entladung nicht bloß, wie man anzunehmen pflegt, bestimmt durch Form, Zustand und Potentialdifferenz des Entladungsfeldes, sondern in hohem Grade abhängig von

dem zeitlichen Verlauf der dem Entladungsvorgang vorangehenden Aonderung der entladungsbestimmenden Umstände. . . .

«Schaltet man mehrere Spitzenplattenpaare S. Lig. 620) (mit + Spitze und - Platte, bintereinander in den Stromkreis der Influenzmaschine



und vor dieselben eine kleine Funkenstrecke /, so zeigt das erste Spitzenplattenpaar S_1 ein großes Büschel, das zweite ein viel kleineres, das dritte gewöhnlich nur mehr Glimmlicht. Schaltet man die Funkenstrecke auf der negativen Seite vor, so zeigt S_1 ein großes Büschel, S_2 ein kleines und S_1 Glimmlicht.

Die durch den Funken erhöhten Stromwellen flachen sich also beim Durchtritt durch eine Büschelentladung bedeutend ab.

"Vertouscht man die Elektroden irgend eines Spitzenplattenpaares mit einander, so dass die Spitze das negative Licht aufsetzt, dessen Aussehen durch vorgeschaltete Funken durchaus nicht geandert wird, so bleiht doch die Wirkung auf die übrigen + Spitzenpaare dieselbe wie vorher, woraus folgt, dass die Intensität der negativen Büschelentladung in derselben auffallenden Weise durch kleine, aber rasche Potentialschwankungen erhoht wird, wie die der positiven, obwohl damit keine Aenderung des Aussehens des negativen Lichtpunktes eintritt".

• Hertz inducirt in einem einfachen, nur durch die Funkenstrecke unterbrochenen Stromkreis die zur Funkenentladung nöthige elektromotorische Kraft unter Umständen, welche die überschlagsweise Berechnung derselben erlauben.

«In diesem Falle hat man es mit Elektroden zu thun, welche nicht einmal durch die Elektrometereapacitäten belastet sind und nicht mit kleinen Potentialschwankungen, sondern mit der Herstellung des ganzen Entladungspotentials in einer Oseillationszeit, also mit einer außerordentlich hohen Aenderungsgesehwindigkeit der Potentialdifferenz. Er findet, dass die zu erwartende elektromotorische Kraft etwa 9 C. G. S. mech.

^{*} The Abflachung vorhandener Stromstoße durch Einschaltung eines Buschels ist von praktischer Bedeutung. Min erkennt z.B., dass durch die Anwendung von Saugspitzen bei den Influenzmaschinen die Ruhe des von ihnen geliefeiten Stromes betrachtlich erhoht wird, und dass dieselbe noch vollkommener gemacht werden kann durch Einschaltung von weiteren Spitzenplattenpaaren, wenn dies die Leistungsfahigkeit der Maschine gestattet, «

betragt: die damit erzielte Funkenlänge betragt 7,5 mm, wofter unter den gewöhnlichen Umständen eine Potentialdifferenz von 85 C. G. S. mech, erforderlich ist*.x

Bezuglich der in den Figg. 621 und 622 auf S 610 dargestellten Erscheinungen ergiebt sich folgende Betrachtung:

Die Vertheilung der Intensität der Potentialsebwankungen über die Kugeloberfläche braucht keine gleichmäßige zu sein Berücksichtigt man die inductiven Wirkungen der innerhalb der kugel verlaufenden elektrischen Schwingungen in Bezug auf deren Hauptschwingungsrichtung, wie erwähnt, die Entladungspunkte auf der Kugeloberfläche symmetrisch angeordnet sind, so lässt sich erwarten, dass in dem Eintrittspunkte VI derselben und in dem gegenüberliegenden Kugelpol III die Amplitude, sei es nun der Potentialschwingung, sei es der Dichteänderung, ein Maximum in der Aequatorebene hingegen sehr klein ist, dass also die Intensität der Potentialschwankungen über die Kugeloberfläche vertheilt ist, etwa wie der Cosinus des Polwinkels.

»Das Potentialgefalle an der Kugeloberslache hingegen wachst langs der Kugelmeridiane etwa wie der Sinus des Polwinkels, am starksten aber in jenem Meridian, welcher auf den Platten senkrecht steht

»Das Produkt der beiden hat also auf der Kugeloberstäche einen maximaten Werth in vier Punkten, welche etwa 45° Poldistanz haben müssen, und welche auf letzterwähntem Hauptmeridian liegen Es... folgt also, dass in diesen vier Punkten das Entladungspotential ein Minimum ist. Sie sind am meisten zu einer Entladung bestähigt. Unen entspringen die vier Seitenbüschel I. II, IV und 1.

Ersetzt man die Platten durch einen Hohleylinder, in dessen Axe die Kugel eingeführt wird, so ist die Vertheilung sowohl von S als auch von G in allen Kugelmeridianen die gleiche, ihr Produkt ist also ein Maximum, das Entladungspotential ein Minimum auf zwei Breitenkreisen von etwa 45° Poldistanz.

Hertz weist nur fluchtig auf die Moglichkeit hin, die Sache durch elektrische Besonanz zu erklaren. Vielleucht steht aber einer solchen Erhehung der sekundaren eiektromatorischen Kraft die stanke Dimpfung entgegen, welche der primare Stromstoß in seiner Funkenstrecke erleidet Erhitzung derselben bis zur Weißglinth. Indexsen will ich gern glauben, dass dieses beachtenswerthe Experiment durch elektrische Besonanz eine theilweise Erklärung finden konne. Wäre das nicht der hall, so musste namiech die Herabsetzung des Funkeupotentials im sekundaren kreis nicht nur, wie oben angegeben wurde, his auf den zehnten Theil des gewohnlichen Funkenpotentials stattfinden, sondern mindestens zehnmat stärker sein. Die Potentialdifferenz des primaren funkens, welcher ju unter ahnlichen Bedingungen wie der sekundare zu Stande kommt, liegt namlich der Berechnung der sekundaren Potentialsifferenz zu Grunde, und ist nach dem Obigen ebenfalls um mindestens das Zebnfache zu hoch Zeschätzt.»

Die Seitenbüschel bilden von diesen Breitenkreisen ausgehende Kronen Das Glimmlicht bezeichnet einen solchen Breitenkreis durch einen leuchtenden Ring.

Bei Fig. 625 auf S. 612 setzen sich die von beiden Zuleitungsdrühten bedingten elektrischen Schwingungen und die von beiden ausgehenden elektrostatischen Wirkungen wenn sie größere Dicke haben in der Kugel zusammen.«

Zu Bd. II. pag. 240.

Nach Nahrwold* ware die positive Elektrisirung von Luft durch glübende Drahte lediglich durch das Verbrennen von Staubtheilchen etc. bedingt. Bei Abwesenheit solcher Elektricitätsquellen beobachtete er negative Elektrisirung, als deren Träger er die durch Zerstäubung des Metalls entstehenden feinen Metalltheilchen ansieht.

Zu Bd. II. pag. 280.

Versuche über Glimm- und Büschelentladung in der als Elmsfeuer bekannten Form, d. h. bei sehr großen Elektrodendistanzen, schlechtleitenden Elektroden und reichlicher Elektricitätszufuhr, hat neuerdings v. Obermaver**) ausgeführt.

Jaumann *** beobachtete Glimm- und Büschelentladung unter Anwendung sehr eigenthümlich geformter Elektroden

"Die eine Elektrode bildet einen Hobleylinder von 3 cm Badius und 12 cm Länge, die andere einen in der Axe desselben gespannten dunnen Drabt von sorgfaltig gereinigter Oberflache. Ist letzterer mit der positiven Elektrode verbunden, so bedeckt er sich mit einer dunnen Schicht außerst gleichmaßig leuchtenden positiven Glimmlichtes.

Bei Vorschaltung einer Mikrometerfunkenstrecke von mindestens 0.8 mm Länge bietet das entstehende Büschel ein glänzendes Bild. Es besteht aus zahlreichen, radialen, vollkommen geradlinigen hunken, welche von dem Entladungsdraht bis an den Cylinder reichen und von welchen viele den Glanz schwacher Influenzmaschinenfunken besitzen. Zwischen ihnen erscheinen eine Menge feinerer Strahlen, welche den Ableitungscylinder nicht erreichen. Außerdem bemerkt man das Glimmlicht, welches nicht wesentlich verändert den Draht bedeckt.

Bei Verklemerung der Mikrometerfunken werden die Büschelstrahlen kürzer, liehtsehwacher und zahlreicher. Das Glimmlicht gewinnt dabei desto mehr Helligkeit, je mehr das Büschel an solcher verliert.

[·] Wiedem, Ann. 85, 197, 1888.

^{**} Sitzb. d. Wien. Ak. 97, Ha, 247, 1888

^{***} Sitzb. d. Wien. Ak. 97, 119, 1888

Bei 0.1 mm Mikrometerdistanz ist nur mehr das innere Drittel der Büschelfunkenstrecken leuchtend, sie bilden dann eine mattleuchtende Hülle von 1 cm Radius, unregelmaßig cylindrischer außerer Begrenzung und feinfaseriger Struktur, welche ein dunklerer Raum vom Glimmficht trennt.

Bei weiterer Verkleinerung der Mikrometerfunken schwächt sich das Büsehel nicht mehr weiter ab, sondern es verschwindet plotzlich*.*

Bei weiteren Versuchen war die eine Elektrode ein System zweier großer paralleler Platten, zwischen welchen die andere, eine Kleine Kugel, mitten hineingeschoben wurde.

-Ich verwendete als Kugelstiel einen 0,1 mm starken Silberdraht, welcher, durch einen Glasfaden isoliet, in eine feine Bohrung einer gut

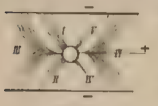


Fig. 681

gearbeiteten Kugel von 9 mm Durchmesser eingeführt wurde und sie etwas hinter ihrem Mittelpunkte leitend berührte.

*Außer den zu erwartenden Büscheln I, II und III . . . sieht man Fig. 621 drei weitere Büschel IV, V und VI, welche der Stellung und Form nach fast genau symmetrisch sind zu den ersten drei Büscheln

in Bezug auf die Aequatorebene der Kugel.

Das Rüschel VI ist gestielt und in der Form etwas durch den Glasfaden modificiet, längs dessen Oberfläche sein Stiel eine Strecke we' kriecht. Die Rüschel IV und V sind bald schwächer, bald stärker au gebildet als die Büschel I und II, aber immer vorhanden, so lange n die Platten überhaupt noch in der Nahe sind.



Fig. 622.

*Eutfernt man die Kugel von den Platten Fig. 622), so ver den die Büschel I. II. IV und V und es bleiben die Büschel 11 entweder gleichzeitig bestehen oder sie alterniren mit einat × Der Form nach sind sie jetzt ebenso wie die entspr

^{* «}Vergleiche damit den plotzlichen Uchergang der anscheinend e folimmentladung in verdunnten Gosen in discontinuurlicher Entladu Vorgeschafteter Widerstand einen bestimmten Werth überschreitet. B Ann. 19, 786 (1881) 2

Kraftlinien unsymmetrisch* und hat die Entladung, namentlich wenn das Büschel 37 allein auftritt, ein geradezu paradoxes Aussehen.

»Die Stellung der Büschel I und VI wird durch den Verlauf des Zuleitungsdrahtes nicht oder nur wenig beeinflusst. Biegt man den Glasfaden und damit den Silberdraht gleich nach seinem Austritt aus der Kugel rechtwinklig um, so sitzt das Büschel VI abermals im Zuleitungspunkt, das Büschel I diametral gegenüber. Die ganze Erscheinung ist also symmetrisch angeordnet in Bezug auf die Hauptrichtung, nach welcher die Ladungs- und Entladungsströme in der Kugel verlaufen.

Es erklärt sich nun auch der elektrostatische Einfluss der Platten und des Kugelstieles auf Stellung und Vorhandensein dieser Buschel. . . .



Fig. 624.

einen Fall. in welchem durch Vergrößerung des der passiven Elektrode das Büschel III hintangehalganze Aufstellung ist in Bezug auf das Ladungszeichen die Entfernung der Kugeln von einander kann auch kleis ihre Entfernung von den Platten.

allen sechs Büscheln bleibt jetzt jeder Kugel nur ein vordebüschel, welches gegen die entgegengesetzt geladene Platte

ngen in diesem Falle Funken, so haben sie die Anordnung 1. Fig. 624. Righi (Wiedem. El. und Magn. 4, § 864 hat mit Aufsteilung gearbeitet, aber nur die Funken 1 und 2 gevren Krümmung er beschreibt. Ein Blick auf obenstehende erklärt dieselbe, Jeder Funke gent von seiner negativen langs eines Seitenbüschelstrahles aus. Die vier Funken steljufig die kürzesten möglichen Büschelstrahlen dar.

ersieht man die Kugel mit zwei gegen einander geneigten Zudrahten Fig. 625, S. 612, so sitzen die Büschel in der Sympene der Zuleitungen, auch wenn das Ende der einen von ihnen

his Buschel VI ist, feinstfaserig und wie ein Federbusch umgestillpt, ein zierlicher Aublick.

isolirt ist. Es gelingt dies mit dieken und sehr feinen Zuleitungsdrähten. Bei feinen, mit Glasfaden bedeckten Drähten bilden sich außerdem am Eintrittspunkte eines jeden die Buschel F7



Ein mit Wasser gefüllter Glasfaden, ja auch ein feuchter Glasfaden wirkt fast ebens wie eine Zuleitung und zeigt außerdem das Büschel VI. Ein trockener Siegellackfaden hat keine Wirkung.

Auf Veranlassung von Herrn Prof E. Mach habe ich noch die Aufstellung in der Weise getroffen, dass die feingearbeiteten, voll ausgedrehten Kugeln isohrt aufgestellt

und durch die Zuleitungsdrahte nur berührt wurden. Aendert man nun die Lage der Zuleitungspunkte auf der Kugel, so ändern die Büschel in entsprechender Weise ihre Stellung, auch wenn man den Zuleitungspunkt sehr rasch längs der Kugeloberflache verschiebt.

Zu Bd. II. pag. 287.

Es sei hier auch erinnert an die schönen Versuche von Topler 1868 über die Sichtbarmachung der Schallwellen mittelst des Schlierenapparates und deren Fixirung durch Photographie. Tafel X Fig 1 zeigt beispielsweise eine durch einen elektrischen Funken zwischen zwei hintereinander stehenden kugelförmigen Conduktoren übergesprungenen Funken erregte Luftwelle, welche unten auf eine außerst dummoembran außtoßt und zum Theil reflektiet wird, zu die Membran in das darunter befindliche Gas Wasserst fortsetzt. Tafel X Fig. 2 zeigt dieselbe Erschemung an d Luft und Kohlensaure, Tafel X Fig. 3 die Reflexion mehr ander entstandener Wellen an der Oberflache einer feste

Zu Bd. II. pag. 304.

Spieß* konnte auch die Antolik'schen Figuren s mit Lycopodium bestreuten Wasserflachen erhalten.

v. Senarmont** ließ die Entladungen im Vacuum Oberfläche gleiten, wobei ein auf die Flache aufgelegter und eine Spitze im Centrum desselben als Elektroden Glimmlicht breitete sieh dann nicht nach allen Richtungaus, sondern bildete entsprechend den Differenzen des gens eine elliptische Figur

^{*} Dissertation Marburg 1587.

^{**} Compt rend 29, 750, 1849

Hierher gehört vielleicht auch die nachfolgende Beobachtung von Topler*. Entladungen der Leydener Flasche zwischen Spitzenconduktoren auf wohlgetrockneten, sehr zurt herußten Glasslächen

Bei 4 bis 6 cm Funkenlange ist die Spur im Allgemeinen ein etwa 3 mm breiter, heller Streifen mit dunkler Axe, dadurch entstanden, dass die Rullpartikel theils zur Seite geschlendert, theils zur Axe hingewandert und dort angehäuft sind Tafel X Fig. 4). Auf dieser Spur findet sich ferner eine meistens sehr auffällige knotenartige Verdickung, woselbst die seitliche Luftbewegung mit ganz besonderer Heftigkeit stattgefunden hat, eine Stelle im Funken, welche mir schon früher (Pogg. Ann. 134 bei optischen Beobachtungen aufgefallen war. Diesseits und jonseits dieser Stelle ist die Funkenspur durchaus verschieden. Auf der Seite des positiven Conduktors ist die Funkenbahn meistens büschelartig abgezweigt, auf der negativen nicht. Entersucht man die Spur bei 15-20 facher Vergroßerung, so zeigt sich auf der positiven Seite, nie aber auf der negativen, in der dunklen Ave des Funkenweges bäung eine sehr feine, dunkte Ziekzacklinie. Ihnlich einer mikroskopischen Sinuscurve von 0.12 bis 0.13 mm Wellenlange. Aus den Buchten dieser Linie treten seitlich aquidistante, helle Streifen hervor, welche im Sinne der positiven Elektricitätsbewegung gegen die Funkenave geneigt

mikroskopische Struktur, deren Regelmäßigkeit zuweilen id ist, findet sich auch oft eben so deutlich auf den feinen gen, welche von der positiven Seite der Funkenstrecke hern. Ich bemerke noch, dass die Rußtheilehen, welche jene zeigen, auf der Glastläche gewissermaßen fixirt sind, denn o mit einem feinen Pinset etwa die Rußschicht wegnimmt, so centrale, dunkle Streifen in der Funkenaxe haften, wobei die mikroskopische Feinheit des Bildes zerstort wird.

Zu Bd. II. pag. 334.

Ph. Lenard und Max Wolf** zeigt sich auch eine Lichtg, wenn eine photographische Platte nach dem Entwickeln hen Potaschenentwickler 100 g Wasser. 1,35 g Potasche, umsulfid und 0,20 g Pyrogallol nach oberflächlichem Waschen bad gebracht wird. Dieselbe hängt mit der Bildung eines erschlags und Oxydation der Pyrogallussaure zusammen, vard und Wolf*** kann man ein phosphorisches Leuchten sammengießen von Flüssigkeiten, welche einen Medererhalten, nämlich von Lösungen von Alaun und Pot-

m. Ak 4874, p. 103.

in \$4, 948, 1588

nn 34, 918, 1888.

asche, welchen 0,13 bis 0,25%, schwefligsaures Natron und weniger als 0.3%, Pyrogallussaure zugesetzt sind. Nothwendig ist, dass die Losungen Sauerstoff enthalten.

Zu Bd. II. pag. 381.

Neuerdings hat Sohneke*, veraulasst durch die Einwande von Wulff, seine Theorie wesentlich erweitert. Er definirt nun so

Ein Krystall unendlich ausgedehnt gedacht besteht aus einer unendlichen Anzahl parallel in einander stehender congruenter Raumgitter.

*Rierbei sind nur die Schwerpunkte der Krystallbausteine in Betracht gezogen; fasst man die Bausteine selber ins Auge, so sind sie nur je für ein Raumgitter nothwendig parallel und congruent: und nur je für ein aus mehreren Raumgittern zusammengesetztes' regelmaßiges unendliches Punktsystem — welches jetzt als Theilsystem auftritt — nothwendig congruent.

eßei der Inemanderstellung verschiedener regelmäßiger Punktsysteme mit gleichen Deckschiebungen sind mehrere Fälle zu unterscheiden. Ohne dieselben erschopfend zu behandeln, will ich hier nur drei besonders wichtige Fälle hervorheben.

- »a Mehrere Systeme mit gleichen Deckschiebungen und gleichen Aven können eintweder so ineinander gestellt werden, dass die Axen nicht zusammenfallen, sondern nur parallel sind. Dem zusatten System fehlen alsdann die Deckdrehungen oder -Schrau Axen von dieser Richtung.
- »b Oder jene Systeme werden so ineinander gestellt gleichen Axen zusammenfallen. Dann gehören diese Axen zusammengesetzten System an. Zu dieser Kategorie gehorer aufgeschiekten Beispiele. In diesem Falle kann man, wie an je spielen gezeigt ist, das resultirende System dadurch ableiten, d von vornherein zwei oder mehrere Construktionspunkte an gestellen setzt und sie nun die charakteristischen Deckbewegung die gemeinsamen Axen ausführen lässt.
- schiedenzähligen Axen konnen so ineinander gestellt werden, dass i zählige Axen des einen mit minderzahligen des anderen zusammen also sechs- oder vierzählige Axen des einen mit zweizähligen des deren, oder sechszählige des einen mit dreizähligen des anderen), resultirende System kann dann im Allgemeinen parallel jenen Axrichtungen hochstens Axen von der geringeren Zähligkeit besitzen.

^{*} Zeitschr. f. Kryst, 14, 417, 188x

obigen Fallen nur zweizahlige, resp. nur dreizahlige; es braucht aber auch diese nicht immer zu besitzen.

Eine wesentliche Schwierigkeit, die sich der Weiterfahrung dieser verallgemeinerten Theorie entgegenstellen dürfte, ist die, dass nach derselben verschieden artige Moleküle genau gleiche Wirkungssphäre haben sollten.

Acholiche Versuche sind schon früher gemacht worden. z. B. von Wolfaston*, welcher, wie Tafel X Fig. 7 zeigt, ein regelmäßiges Punktsystem aus schwarzen und weißen Kugeln zusammensetzte. Tafel X Fig. 9 zeigt einen von Barlow** ersonnenen cubischen Kugelhaufen, Tafel X Fig. 6 einen ehenfalls von Barlow ausgedachten kugelhaufen mit Schraubenstruktur. Betrachtet man letzteren von oben, so liegen, wie Tafel X Fig. 8 andeutet, immer seehs schwarze Punkte um einen weißen und alle Abstande sind gleich.

Haag ***) construirte ein regelmäßiges Punktsystem aus den Ecken gleichgrößer, den Raum stetig erfüllender Rhombendodekaeder. Dass eine solche stetige Raumerfüllung durch Rhombendodekaeder möglich ist, ist ersichtlich aus Tafel X Fig. 5. Man denke sich nämlich zunachst den Raum in Würfel eingetheilt, betrachte einen solchen Würfel (in der Figur schraftirt und setze auf seine Flachen Pyramiden, deren Spitzen die Mittelpunkte der umgebenden Würfel bilden, so entsteht daraus ein Rhombendodekaeder. Es ist nun leicht ersichtlich, dass die durch Wiederholung des Verfahrens entstehenden weiteren Rhombendodekaeder ich dicht aneinanderschließen

Bezüglich des Einwandes von Wulff, dass immer Molekülgruppen.

einzelne Moleküle, sich unlagern müssten und Schraubensysteme glich seien, hemerkt Sohneke, dass dieser Schluss sich lediglich isere Erfahrungen über die Eigenschaften von Krystalloberflachen dass aber diese zu dem Schlusse nicht berechtigten, da wir imter eine mehr oder minder dieke Krystallschicht untersuchen konicht eine einzige Molekülschicht.

Un the elementary Particles of certain Crystais, Phil Trans, Roy, Soc. 1813.

Probable nature of the internal symmetry of Crystals, Nature 29, 486 u. 53, and Chem. News 58, 3 u. 16, 1886

*, Progr. d, k. Gymmissiums in Rottweil, 1887

Litteraturverzeichnis.

Abkhrzungen:

A. s. A. = Abhandlungen der k, sächsischen Akademie.

A. J. - American Journal.

A. C. P. - Annales de Chimie et de Physique

A. M. - Annales des Mines,

A. L. - Atti della Reale Accademia dei Lincei.

Berbl - Berblätter zu Wiedemann's Annalen.

C. B. - Berichte der deutschen chemischen Geselbschaft.

M. B. - Berichte der kgl. bayerischen Akademie zu Munchen.

B A B. = Bulletin de l'Academie royale Belgique.

B. M. Bulletin de Moscou,

B s. m. = Bulletin de la société mineralogique de France.

B. s. c. Bulletin de la société chamique de Paris.

B. A. P. = Bulletin de l'Akademie imp. de St. Pétersbourg

C. N. = Chemical News, ed. by W. Crookes.

C. C. - Chemisches Centralblatt.

C. R. Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

C Crelle's Journal.

D. J. - Dingler's polytechnisches Journal.

G. A. = Gilbert's Annalen,

J. C. = Jahresberichte für Chemie.

J. c. S ... Journal of the Chemical Society.

1. = Hosteful

J. P. - Journal de Physique

J p C. - Journal for praktische Chemie.

J. r. G. Journal d. russischen phys. chem. Gesellschaft.

L. Nat. . La Nature.

L. A. Lichig's Annalen der Chemie u. Pharmacie.

M. A. P. — Memoires de l'Academie imperiale de St. Pétersbourg.

M. = Mendes.

G. N. - Nachrichten der Gottinger Akademie.

Nat. . Nature

N. J. - Neues Jahrbuch for Mineralogie.

N. C. - Nuovo Cimento

P M = The Philosophical Magazine and Journal of Science.

P. T. Philosophical Transactions of the Royal Soc. of London.

P. A. Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie.

P. R. S. E - Proceedings of the Boyal Society of Edinburgh.

P. R. S. - Proceedings of the Royal Society of London.

Abkürzungen:

R. Reporturium der Experimentalphysik.

S. J. - Silliman's Journal

B. B. = Sitzungsberichte der kgl. Akademie in Berlin.
W. B. = Sitzungsberichte der kalserl. Akademie zu Wien.

T. m. p. W - Tschermak's mineralogisch-petrographische Mittheitungen.

T. R. S. E. - Transactions of the Royal Society of Edinburgh, W. A. - Wiedemann's Annaton der Physik u. Chemie.

W. a. A. | Wiener akademischer Anzeiger.

Z. g. G. - Zeitschrift der deutschen geologischen Gesellschaft.

Z. I. = Zeitschrift für Instrumentenkunde.
 Z. K. Zeitschrift für Krystallographie

Z. p. C. - Zoitschrift für physikaasche Chemie.

Textseite		Autor	Jahr	Publikation
Bd. L. p 6 u	26	Abbe	1896	Silzb der med nut Ges zu Jena.
-	40	Topler	4886	P. A., BJ, 127, p. 556,
-	14	Schroder	1887	Z. 1., p. 343.
	3.8	hundi	1883	W A., Bd 20, p. 392.
	旧名	Hankel	1883	W. A., Bd. 19 p. 548.
-	39	Hankel	1850	A. s. A. p. 6.
+	39	Marie	1881	W. A 21 p. 440
	FTT	Riecke	1857	W. A., B.: 31, p. 889
	4.0	W. Thomson	1531	P. M. 3, Bd T p. 177.
*	4.0	Stenger	LSS3	W. A., Bd 20, p 304.
	40	W. Kooig	1987	W. A., B.f. 31 p. 273.
	4.0	Tumlers	1486	W. A., Bd. 27 p. 130.
-	4.3	Aron	1881	W. A., Bd. 20, p. 272.
	44	Minnigerode	1381	G. N., p. 195-374, 488.
*	45	A. Konig	18×6	W. A., Bd. 28, p. te8.
-	65	Pscheidl	1983	R., Bd 19 p 178,
-	48	Beckenkomp	1953	Z, K, Bd 10, p. 3.
•	48	Vater	1586	Z k , Bd. 11 p 549
•	48	Voigt	1×82	W. A., Bo. 16 p. 414.
	5.0	Voigt	1584	В. В., р. 959 и. 989.
	30	H. Klang	1881	W. A., Bd. 12.
-	53	Behrens .	1871	W. B. B. 64, L. p. 519.
~	35	Brivais	1835	P A., 8d 96, p 395
	33	Weetherm	1852	C, R. Bd 35 p 276.
-	55	Pfaff	1414	P A., Bd 107, 333 a 108, p 598.
-	53	Brauns	1567	N. J., Bd. 1, p. 58.
et.	33	Bucking	Lsk3	Z. K., Bd. 7, p. 557.
	47	W. Thomson	18.5	P. T., Bd. 3, p. 764.
-	8.0	W Thomson	1865	P. R. S.
de	60	Hodgkinson	18.3	Athenseum, p. 1163
*	61	Favre	1853	C, R Bd 86, p. 1992
	64	v. Obermayer	1565	W. B., Bd. 68, p. 737
*	64	Kick	1577	Wochensela d 6str Ing. u Arch Ver .
	63	T' man d'a	Auch	han a angressians into a net at
	0.2	Tresca	1863	Ann, d. conservatoire imp. d. arts et
	61	Tresca	1361	C. R., Bd 59, p. 784,
	62	Tresca	1865	C R , Bd 60 p 358
_	63	Tresca	1867	G R., Bd 64, p. 809.
	62	Treses	1365	C B., Bd. 66, p. 263
	U.S.	8 E-07/94 (8	1100	C n., mt. 90; p. 2113

Textende	Autor	Jahr	Publikation
Textseile	Autor	3400	r gintkarpitt
Bd. I. p 62	For themer	1583	loang Dess Tulangen.
- 62	Forchheimer	1883	Z d. osterr, Ing. u. ArchV., Bd \$4
			p 111.
62	Forchheimer	1583	Z. d. österr, lng u. Arch. V., Bd 35.
- 64	Hoopes u,		p. 105.
- (14	Townsend	1978	Journ, d. Frankho Inst
- 61	Rhusch	146.	P A, Bd 121 p 573,
- 64	Houseth	1867	P. A. Bd 132, p. 651
- 64	Higenbach		Verh d. nat. ties z. Basel, Bd 1, p 11
- 64	K R, keeh	1885	Sitzb d tait, Ges. z. Freib.
- 6 v	W Thomson	1856	P. T., Rd 3, p. 711.
- 6%	Pfoff	1375	Sitzh d. pleys med. Soc. z. Erlangen. p. 72
- 65	Main	1957	P. R S., Bd 42, p 329,
. 69	funsch	1869	
+ 66	Sofin ke	1805	P A., Bd 137, p. 177.
- 66	M Baure	1352	N. J., Bd. 1, p. tas
- 67	O Wage	1583	N. J., B.J. 2, p. 13.
- 67 - 68	Reusch Pfaff	1567	P A Hd. 132 p 441.
- 48	Brezina	1450	P A , Bil 107 p 236 Z K., Bil 4, p 5t8.
- 69	O Mugge	1553	N J, Rd 1, p 32 84, 198
- 69	O Magge	1884	N J., Bit 1, p. 216
- 69	11 Muage	1985	N. 3 , Bat 2, p. 44
- 60	O. Mazke	1886	N. J., Bil. 1, p. 436, 433.
- 69	O. Mauge	1586	N J , Bd 2, p 35
- 70 - 70	Daubiée	1000	Experiment decolorie, p 320
. 70	J Lehmann Speren	1585	7 k , B1 2 p 610. Z. K Bd. 10, p. 536.
71	Liebisch	1587	6. N , p 435
- 71	O Mozge	188%	N. J., Bd. 2 p. 45.
- 71	O Wagge	1886	N. J., B) 1, p. 138
- 22	G. 1. hermak	1880	T. m. p. M., Bd. 2, p. 519.
기보 - 기보	O. Magge	1885	N. 3. Bd. 1, p. 146
7.5	O Mugge Forstner	1884	N J, Bd 2, p (3, Z K Bd 9) 354.
- 78	Wach	1453	W A , Bd 26 p. 635.
- 81	Reusch	INST	P. A., Bd. 132, p. 649
- 41	Schroder	1556	W A Bd 25 p 393
- 84	Tombusen	1883	P. R. S. B1 37 386
- 86 - 86	Lorofittas	1877	Z k , Bd I p. 467
- 81	Brauns O Muzge	1885	N. J., Bd. 1 p 229.
- 89	Franz	1850	P. A., Bd. 80, p. 37
- 90	Gradich u. Pe-		11.10, 20 20, \$1
	k renk	1851	W B , Bd 13 p 410.
- 90	H Schreder	4857	Z f. Bd 7, ρ 3.4.
- 91	F. H. Weber u.	4. 50	0 1 0 30 .
_ 90	W. Weber Reasch	1830	P. A., Bd. 20 , p. t. P. A., B.f. 121 , p. 578,
93	H. Schroder	1857	Z L. Bd. 7 p 266
- 94	Reuseh	1867	P A , Bit 182 p 44
- 94	k cke	1840	N. J. Bd. 1, p. 3,
- 91	Kinin	1884	1 3. p
e 94	Brauns	1535	N. J., Bd. 1, p. 232.
- 25	William u		A D D1 14
. 93	Procht v. Lasanix	1879	C. B., B.J. 18, p. 1154 Sitzb. d. schles, ties. f. vateri. Cu.
- 7.3	7. I.O TOPIES	16.17	Circuit States, see 1. valent tal

Bd. I. p. 95	Textseite	Autor	Jahr	Publikation
96				
96 Blastus 1879 W A. Bo. 6 248 W A. Bo. 6 248 Section 1879 Warburg 1879 Section 1879 Section 1879 Section 1879 Section 1879 Section 1879 Section 1887 Section 1888 Section 18				
- 97 G Wiedemann 1879 - 97 Warlung 1879 - 97 Warlung 1879 - 97 Ortmor 1885 - 98 H. Schroder 1885 - 99 H. Schroder 1885 - 99 W. Weber 1885 - 99 F. Kohlemasch 1886 - 99 F. Kohlemasch 1882 - 189 F. Kohlemasch 1882 - 189 F. Kohlemasch 1882 - 189 F. Kohlemasch 1883 - 189 F. Kohlemasch 1883 - 189 F. Kohlemasch 1884 - 189 F. Kohlemasch 1884 - 189 F. Kohlemasch 1885 - 189 F. Kohlemas				
- 97 Warburg (88) - 98 H. Schroder (88) - 98 H. Schroder (88) - 99 W. Weber (83) - 99 W. Weber (83) - 99 F. Kohirausch (86) - 99 F. Kohirausch (87) - 99 F. Kohirausch (87) - 99 F. Kohirausch (87) - 99 Messen (87) - 99 Messer (87) - 9				
- 97 Dittimer				
98 H. Schroder 1887 2. 1 Bd. 7 p 34 1.				
- 99				
- 99 K. Kohrausch 1851 P. A., Bd. 34 p. 217, - 99 F. Kohrausch 1851 P. A., Bd. 128, p. 4, 297, 399 - 99 L. Kohrausch 1875 G. N., Bd. 2 p. 34 - 99 Nessen 1876 P. A., Bd. 151 p. 108 - 99 Messer 1878 Ber. d. aat. 608 vn. Freib., Bd. 2, - 99 Messer 1882 J. r. G., Bd. 14 p. 330, - 99 Huschus 1882 J. r. G., Bd. 14 p. 330, - 192 G. W. dennam 1882 R., Bd. 138 p. 563 - 104 G. W. dennam 1882 P. A., Bd. 106, p. 464, - 105 G. W. dennam 1885 P. A., Bd. 107, p. 439 - 106 G. W. dennam 1886 P. A., Bd. 20 p. 215, - 107 G. W. dennam 1886 P. A., Bd. 20 p. 215, - 108 W. Thomson 1885 P. A., Bd. 13 p. 297, - 109 W. Thomson 1885 P. A., Bd. 145 p. 297, - 104 Joule 1885 P. A., Bd. 126, p. 338, - 104 Joule 1885 P. A., Bd. 127, p. 467 - 105 W. Spring 1886 W. A., Bd. 28, p. 828, - 106 W. Spring 1886 W. A., Bd. 28, p. 828, - 107 Manter 1886 W. A., Bd. 28, p. 828, - 108 Manter 1884 P. A., Bd. 10 p. 137, - 107 Eleber 1886 W. A., Bd. 28, p. 828, - 108 Massed Le Chatcher 1824 P. A., Bd. 10 p. 137, - 108 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 127, p. 37, - 109 Letter 1880 P. A., Bd. 11 p. 127, p. 37, - 100 Letter 1881 P. A., Bd. 11 p. 127, p. 37, - 101 E. Mitscherlich 1824 P. A., Bd. 128, p. 828, - 102 Manter 1883 P. A., Bd. 129, p. 828, - 103 Manter 1884 P. A., Bd. 11 p. 127, p. 37, - 104 E. Mitscherlich 1824 P. A., Bd. 12 p. 275, 3-4, 442 - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1885 P. A., Bd. 11 p. 143, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1885 P. A., Bd. 11 p. 140, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 143, - 104 Bassus 1884 P. A., Bd. 11 p. 143, - 104 Bassu				H c m 16 7 m (9
- 99 F. Kohrmusch				
- 99 F Kohleuseh				
- 99 t Kchirmsch				
- 99 - 99 - 99 - 99 - 99 - 99 - 99 - 99				
- 99 O. L. Meyer 1876 P. A. Bd. 151 p. 108 - 99 Heschus 1882 J. r. G. Bd. 14 p. 330. - 99 Fammen 1882 J. r. G. Bd. 14 p. 330. - 102 G. Weden and 1888 P. A. Bd. 150 p. 335. - 102 G. Weden and 1889 P. A. Bd. 103 p. 563 - 102 G. Weden and 1889 P. A. Bd. 107, p. 549 - 102 G. Weden and 1886 P. A. Bd. 107, p. 549 - 102 G. Weden and 1886 W. A. Bd. 20 p. 215. - 103 G. Weden and 1886 W. A. Bd. 20 p. 215. - 104 W. Weber 1880 W. A. Bd. 20 p. 215. - 105 W. Thomson 1885 P. M. Bd. 4 p. 171 - 104 W. Thomson 1885 P. M. Bd. 4 p. 171 - 105 W. Thomson 1885 P. M. Bd. 4 p. 171 - 106 W. Thomson 1885 P. M. Bd. 4 p. 171 - 107 Dahluder 1885 P. A. Bd. 117, p. 37, - 108 Manuer 1886 W. A. Bd. 28, p. 628, - 109 Manuer 1886 W. A. Bd. 28, p. 628, - 109 Manuer 1886 W. A. Bd. 28, p. 628, - 101 Edited 1885 W. A. Bd. 29, p. 528, - 102 Fletcher 1883 - 103 Fletcher 1884 - 104 Bassus 1884 - 105 Bassus 1884 - 107 Fletcher 1887 - 108 Bassus 1884 - 108 Bassus 1885 - 109 M. Bd. 16 p. 275, 244, 442 - 100 Beckenkamp 180 - 100 Beckenkamp 180				
- 99 Messer 1878 Ber. d. and Gos 70 Freib., Bd. 2. - 99 Heschus 1882 J. r. G. Bd. 14 p. 320. - 60	- 90			
- 99 - 59 - 59 - Fammen	- 99			
102 6. Weden am 1958 P. A. Rd. 159 p. 337.	- 99	Heschus	1552	J. r. G. Bd 14 p. 320.
- 102 G. Weden and CSS P. A., Bd 103 p. 563 - 102 G. Weden and CSS P. A. Bd 106 p. 161 - 102 G. Weden and CSS P. A., Bd 107 p. 439 - 102 G. Weden and CSS W. A., Bd 122 p. 346 - 103 G. Weden and CSS W. A., Bd 122 p. 346 - 104 G. Weden and CSS W. A., Bd 20 p. 214 - 105 W. Weber CSS P. M. & Bd 20 p. 224 - 106 W. Thomson CSS P. M. & Bd 4 p. 77 - 107 W. Thomson CSS P. M. & Bd 15 p. 37 - 108 Ediund CSS P. A., Bd 15 p. 37 - 109 Latind CSS P. A., Bd 145 p. 147 - 104 Latind CSS P. A., Bd 145 p. 147 - 105 W. Spring CSS B. A. B. S., Bd 6 - 106 W. Spring CSS B. A. B. S., Bd 6 - 109 Wairer CSS W. A., Bd, 28 p. 628 - 109 Wairer CSS W. A., Bd, 28 p. 628 - 109 Wairer CSS W. A., Bd, 28 p. 628 - 109 Wairer CSS W. A., Bd, 29 p. 157 - 111 E. Mitscherhch CS27 P. A., Bd 1, p. 127 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 112 Fletcher CSS P. M., Bd 10 p. 137 - 114 E. Mitscherhch CS27 P. A., Bd 11 p. 160 - 114 Fletcher CSS W. A., Bd 27 p. 280 - 114 Fletcher CSS W. A., Bd 17 p. 140 - 114 Fletcher CSS Fletcher CSS Fletcher - 114 Fletcher CSS	- 50		1552	
Correct G. Wardemann Correct				The state of the s
Correct G. Wardemann Correct		6. Weden ann		
Correct Corr	1.00	G. Wedensinn		
102 G. Wiedemann 1886 W. A. Bd Q. p. 214.		G. Wiedemann		
- 102 G Westmann 1986 W. A, Rd 20 p. 214. - 104 W. Weber 1832 P. A. Bd. 20 p. 1982 - 105 W. Thomson 1852 P. M. 6, Bd. 4 p. 174 - 105 W. Thomson 1855 P. M. 6, Bd. 15 p. 251. - 105 Joule 1865 P. M. 6 Bd. 15 p. 251. - 105 Dablander 1862 P. A. Bd. 126, p. 539. - 105 Dablander 1862 P. A. Bd. 117, p. 37. - 105 Ladiund 1865 P. A. Bd. 117, p. 37. - 106 Ladiund 1865 P. A. Bd. 117, p. 37. - 107 Ladiund 1865 P. A. Bd. 117, p. 37. - 108 Ladiund 1885 P. A. Bd. 117, p. 37. - 109 Maurer 1885 W. A., Bd. 22, p. 628. - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628. - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628. - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628. - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628. - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 17, p. 427. - 100 Maischelich 1824 P. A. Bd. 1, p. 427. - 111 E. Mischerlich 1824 P. A. Bd. 1, p. 428. - 112 Fletcher 1888 P. A. Bd. 10 p. 137. - 113 Blasius 1884 W. A. Bd. 22, p. 528. - 114 Blasius 1885 W. A. Bd. 22, p. 528. - 115 Blasius 1885 W. A. Bd. 27, p. 240. - 116 Beckenkamp 1841 1886 Z. K. Bd. 11, p. 334. - 117 P. A. Bd. 114, p. 349. - 118 Beckenkamp 1881 Inog. 118, p. 349. - 119 Beckenkamp 1881 Inog. 118, p. 349. - 114 Beckenkamp 1881 Inog. 118, p. 349. - 114 Beckenkamp 1881 Inog. 118, p. 349.				
- 105 W. Weber				W 1, Bd 6 p 485
- 104 W. Thomson 1852 P. M. 4. Bd 4 p 174 - 104 W. Thomson 1855 P. M. 4. Bd 15 p 344 104 Lind 1865 P. A. Bd 126, p 538 105 Dablander 1862 P. A. Bd 126, p 538 105 Dablander 1862 P. A. Bd. 117, p. 87 104 Lind 1862 P. A. Bd. 117, p. 87 105 Kohn 1853 D. J. Bd. 127, p 467 - 106 W. Spring 1855 B. A. B. 3. Bd. 6 - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullich 1886 W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullich 1886 W. A., Bd. 28, p. 628 110 Massard u. Le - Chatcher 1884 C. B., Bd. 99 p. 157 111 E. Mischerlich 1824 P. A. Bd. 1, p. 128 - 112 Fietcher 1889 P. A. Bd. 10 p. 137 112 Fietcher 1889 P. M., Bd. 9 p. 81 - 112 Blasius 1884 W. A. Bd. 22, p 528 - 112 F. Neumann 1864 P. A., Bd. 11 p. 140 113 Beckenkamp 1884 Innoz. Diss. Strabburg 1844 Hecht 1886 Z. K. Bd. 11, p. 334.				
- 104 W. Thomson (855) P. M. (86) 15 p. 341 104 Joule (1865) P. M. (86) 15 p. 247 104 Ediund (1865) P. A. H. 126, p. 538 105 Dahlunder (872) P. A. Bd. 127, p. 37 106 Leachberner (885) Z. d. Ver. d. Ing 106 W. Spring (885) B. A. B. (8, 181) B. A. B. (8, 181) B. W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullinch (886) W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullinch (886) W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullinch (886) W. A., Bd. 28, p. 628 109 Pullinch (885) C. B., Bd. 99 p. 157 110 E. Mischerheh (824) P. A., Bd. 1, p. 428 - 111 E. Mischerheh (824) P. A., Bd. 1, p. 428 - 112 Efeteber (886) P. M., Bd. 9 p. 81 - 112 Efeteber (886) P. M., Bd. 16 p. 278, 3-4, 412 - 113 Blasius (884) W. A., Bd. 22, p. 528 - 114 Blasius (884) W. A., Bd. 17 p. 460 114 Beckenkamp (884) R. A., Bd. 114, p. 492 114 Beckenkamp (884) R. A., Bd. 114, p. 334.				
- 104 Joule 1857 P. M. 4 Bd 15 p. 24°. 104 Edlund 1865 P. A. Bd 126, p. 535. 105 Edlund 1862 P. A. Bd 145 p. 147 106 Edlund 1862 P. A., Bd. 117, p. 37, 106 Kohn 1853 D. J. Bd. 127, p. 467 107 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 108 Pullirch 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 109 Mained u. Le 100 Chatcher 1883 C. B., Bd. 28, p. 628, 100 Mained u. Le 101 E. Mischerlich 1824 P. A., Bd. 1, p. 428 102 Fietcher 1880 P. A., Bd. 10, p. 137, 103 Fietcher 1880 P. A., Bd. 10, p. 137, 104 E. Mischerlich 1824 P. A., Bd. 10, p. 137, 105 Fietcher 1880 P. M., Bd. 16, p. 278, 3.4, 412 107 M., Bd. 16, p. 278, 3.4, 412 108 Blasius 1884 W., A., Bd. 22, p. 528 109 M., Bd. 11, p. 492, 100 M., Bd. 11, p. 334, 100 M., M., Bd. 27, p. 240 101 M., Bd. 11, p. 334, 102 M., Bd. 11, p. 334, 103 M., Bd. 11, p. 334, 103 M., Bd. 11, p. 334, 104 M., Bd. 11, p. 334, 105 M., Bd. 11, p. 334, 105 M., Bd. 11, p. 334, 106 M., Bd. 11, p. 334, 107 M., Bd. 11, p. 334, 108 M., M., Bd. 28, p. 24°, 109 M., Bd. 11, p. 334, 109 M., Bd. 11, p. 334, 100 M., Bd. 127, p. 34°, 101 M., Bd. 127, p. 34°, 102 M., Bd. 127, p. 34°, 103 M., Bd. 128, p. 34°, 104 M., Bd. 128, p. 34°, 105 M., Bd. 127, p. 34°, 105 M., Bd. 127, p. 34°, 106 M., Bd. 127, p. 34°, 107 M., Bd. 127, p. 34°, 108 M., M., Bd. 127, p. 34°, 109 M.,				
164 Edland 1865 P. A. Bd 126, p 539,				
- 104 Lalland 1862 P. A., Bd. 117, p. 37, - 104 Lalland 1862 P. A., Bd. 117, p. 37, - 106 Lovelheemer 1885 Z. d. Ver. d. Ing. - 106 Kohn 1885 D. J. Bd. 127, p. 467 - 106 W. Spring 1885 B. A. B. 3, 184 6 - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, - 100 Pullirch 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, - 100 Marart u. Le Chaleher 1884 W. A., Bd. 28, p. 628, - 110 E. Mischerlich 1824 P. A., Bd. 1, p. 127 - 111 E. Mischerlich 1827 P. A., Bd. 10, p. 137, - 112 Fietcher 1880 P. M., Bd. 10, p. 137, - 112 Fietcher 1883 P. M., Bd. 16, p. 275, 3, 3, 412 - 114 Biasius 1884 W. A., Bd. 22, p. 528 - 115 Biasius 1884 W. A., Bd. 27, p. 280 - 116 C. G., Neumann 1864 P. A., Bd. 114, p. 492, - 117 Beckenkamp 1884 Innoz 1188, Strabburg - 114 Hecht 1886 Z. K., Bd. 11, p. 334,				
- 104 Edimid 1862 P. A., Bd. 117, p. 37, - 104 Earthbemer 1863 Z. d. Ver. d. Ing. - 105 Kohn 1853 D. J. Bd. 127, p. 467 - 106 W. Spring 1885 W. A., Bd. 28, p. 628, - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, - 109 Pullrich 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, - 100 Maisard U. Le - Chatcher 1884 C. B., Bd. 99 p. 157, - 111 E. Mischerhich 1827 P. A., Bd. 1, p. 137, - 112 Fletcher 1880 P. A., Bd. 10 p. 137, - 112 Fletcher 1883 P. M., Bd. 99 p. 81 - 114 Blasius 1884 W. A., Bd. 22, p. 528 - 115 F. Neumann 1884 W. A., Bd. 27, p. 240 - 116 Beckenkamp 1841 P. A., Bd. 114, p. 492, - 117 Beckenkamp 1841 Lass Z. K., Bd. 11, p. 334, - 114 Hecht 1886 Z. K., Bd. 11, p. 334,				
- t04 Locchhemer 1885 Z. d. Ver. d. Ing. 105 Kohn 1853 D. J. Bd. 127, p. 467 - 106 W. Spring 1885 B. A. B. 3, 184 6 - 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 109 Pullinch 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 109 Pullinch 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 109 Maistrid 1886 W. A., Bd. 28, p. 628, 109 Chatcher 1883 C. B., Bd. 99 p. 157, 110 E. Mischerlich 1824 P. A., Bd. 1, p. 428 111 E. Mischerlich 1827 P. A., Bd. 10 p. 137, 112 Fietcher 1880 P. A., Bd. 16 p. 278, 3-4, 412 113 Blasius 1884 W. A., Bd. 22, p. 528 114 Blasius 1885 Z. K., Bd. 11 p. 140, 114 Beckenkamp 1841 P. A., Bd. 114, p. 492, 114 Hecht 1886 Z. K., Bd. 11, p. 334, 114 Hecht 1886 Z. K., Bd. 11, p. 334, 115 Reckenkamp 1841 Reckenkamp				
106 Kohn				7 d Vec d log
- 106 W Spring - 1085 B A. B. 3 , Bd 6 - 109 Maurer - 1086 W. A., Bd. 28, p. 628. 109 Pulliuch - 1086 W. A., Bd. 28, p. 628. 100 Pulliuch - 1086 W. A., Bd. 28, p. 628. 100 Mainted u. Le Chatcher - 1084 P A., Bd. 28, p. 628. 111 E Mischerlich - 1084 P A., Bd. 1, p. 128 112 Fletcher - 1080 P M., Bd. 10 p. 137. 112 Fletcher - 1080 P M., Bd. 16 p. 278, 3.4, 412 112 Blasius - 1084 W. A., Bd. 22, p. 528 112 Blasius - 1085 W. A., Bd. 11 p. 140. 114 Beckenkamp - 1084 B., A., Bd. 114, p. 334. 115 Beckenkamp - 1084 B., Bd. 114, p. 334.				D J . Bd. 127. p 467
- 109 Maurer 1886 W. A., Bd. 28, p. 628. 109 Pullinch 1886 W. A., Bd. 28 p. 87 - 440 Manard u. Le				
- 140 Masard u. Le Chaleher (883 C B., Bd 99 p. 157. - 141 E Mischerlich (827 P. A., Bd. 1, p. 123 - 142 Fletcher (880 P. M., Bd 90 p. 157. - 142 Fletcher (1880 P. M., Bd. 10 p. 137. - 142 Fletcher (1880 P. M., Bd. 16 p. 275, 3×4, 442 - 142 Blasius (1884 W. A., Bd. 22, p. 528 - 142 F E Neumann (1885 Z. K., Bd. 11 p. 140. - 144 Beckenkamp (834 P. A., Bd. 114, p. 492. - 144 Hecht (1886 Z. K., Bd. 11, p. 334.				
- 140 Masard u. Le Chaleher (883 C B., Bd 99 p. 157. - 141 E Mischerlich (827 P. A., Bd. 1, p. 123 - 142 Fletcher (880 P. M., Bd 90 p. 157. - 142 Fletcher (1880 P. M., Bd. 10 p. 137. - 142 Fletcher (1880 P. M., Bd. 16 p. 275, 3×4, 442 - 142 Blasius (1884 W. A., Bd. 22, p. 528 - 142 F E Neumann (1885 Z. K., Bd. 11 p. 140. - 144 Beckenkamp (834 P. A., Bd. 114, p. 492. - 144 Hecht (1886 Z. K., Bd. 11, p. 334.	199	Palfisch	1856	W A., Bd 28 p 87
- 441 E. Mitscherlich 1824 P. A., Bd. 1, p. 128 - 411 E. Mitscherlich 1827 P. A. Bd. 10 p. 137, - 412 Fletcher 1830 P. M., Bd. 9 p. 81 - 412 Blasius 1885 P. M., Bd. 16 p. 275, 3,4,412 - 412 F. E. Neumann 1885 P. A., Bd. 11 p. 460, - 413 Beckenkamp 1881 P. A., Bd. 27 p. 250 - 414 Beckenkamp 1881 Imag Biss. Straßburg - 414 Hecht 1886 Z. K., Bd. 11, p. 334.	- 440	Marsard u. Le		
- 111 b. Mitscherich 1827 P. A. Bd. 10 p. 137 112 Fletcher 1830 P. M. Bd. 9 p. 81 - 112 Fletcher 1833 P. M. Bd. 16 p. 275, 3.4, 412 - 112 Blasius 1885 W. A. Bd. 22, p. 528 - 112 Blasius 1885 Z. K., Bd. 11 p. 140 112 F. E. Neumann 1853 P. A., Bd. 11 p. 140 113 Beckenkamp 1831 Innog-bits strabburg - 114 Hecht 1886 Z. K. Bd. 11, p. 334.		Chatelier	1884	
- 102 Fletcher	- (11	E Mitscherlich	1421	
- 112 Fiete for 1883 P. M., Bd. 16 p 275, 344, 412 112 Blasius (1884 W. V., Bd. 22, p 528 112 Blasius (1885 Z., K., Bd. 11 p 460. 112 F. E. Neumann (1883 P. A., Bd. 11 p 140. 114 C. G., Neumann (1884 P. A., Bd. 114, p. 492. 114 Beckenkamp (1884 Innog-bits strobburg Z. K., Bd. 11, p 334.				P. A. Bd. 10 p. 137.
112 Blasius 1884 W. V. Bd 22, p 528 112 Blasius 1885 Z. K., Bd. 11 p 140.				P W , Bd 9 p 81
112 Blasius 1885 Z. K., Bd. 11 p 160.				P. U., 101, 10 pt 275, 344, 412
- 112 F E Neumann 1813 P A, Bd 27 p 280 142 C G. Neumann 1864 P. A., Bd. 114, p. 492, - 144 Hecht 1888 Z K, Bd. 11, p 134.				
142 C. G. Neumann 1864 P. A., Bd. 114, p. 492, - 444 Beckenkamp 1884 Innog-Riss Straftung - 444 Hecht 1888 Z. K. Bd. 11, p. 334,				2. K., Bd. 11 p 140.
- 444 Beckenkamp (841 Inno: -Biss Straßburg (844 Hecht (888 Z K, Bd. 11, p. 134.				
- 114 Hecht tass Z K, Bd, 11, μ 334.				
- 444 Pfag 4678 Sitzb d phys, med, Soc. 2 Erlangen				Sitzh d phys. med. Soc. 2 Eclangen.
p. 213				
- 115 Wroblewski 1885 W II , B1 92 p 639,	- 115	Wroblewski	1885	
- 118 F Kohleausch (866 P. A. B) 128 p. 216				
- 115 Koldrausch 1876 P. A., Bd. 158, p. 374.				
- 445 Schroder 4886 W. A., Bd 23, p 369.	- 445		4886	
- 145 Brauns 1887 N. J., Bd 1 p. 47.		Brauns	1557	
- 108 J. Lehmann 1886 Z. K., Bd. 11, p. 608.				
- 453 Frankenheim 1854 P. A. Bd. 93, p. C.				
- 158 x lang 1897 A. M. G. Rt 12, p. 1857				
- 155 Marigine 1558 W. B., Bd 21, p. 101.	- 158	Marignac	1979	W. B., Bd 21, p. 101.

Textseile	Autor	Jahr	Publikation
D	Deffect to be a s		
Bd. I. p 179	Bellati W. Roma-	1886	Attı Ist. Ven. (6., p. 4,
- 461	Frankenheim	1837	P. A., Bd 40 p. 447.
- 162	Frankenheim	1854	P. A., Bd. 92, p. 354.
- 162	Bellati u. Koma-		
2.45	bese	1885	Ath Ist, Ven 6),
- 161	G Rose	1837	P. A., Bd. 12, p. 858.
~ 161 ~ 165	Haidingër Frankenheim	1854	P. A., Bd. 11 p. 477, P. A., Bd. 92, p. 363.
- 165	C klish	1883	G N p 341.
- 167	Talbot	1838	P. M. 3 , Bd. 12, p. 258.
- 166	Wernicke		
- 166	Redwell	1874	C. N., Bd. 30, p. 286.
- 166	Rodwell	1875	C N Bd 31 p. 4.
- 687	W Kohlrauselt	1883	W. A., Bd. 17, p. 642,
- 167	Mattard u. Le Chatelier	1888	B. s. m., Bd. 6, p. 484.
- 167	Mallard u. Le	1000	17. 5. 18., Du, V. p. 161.
, , , ,	Charefier	1885	J. P. 2 Bd, 4, p. 303.
167	Frankenheim	1839	J. p. C., p. 4,
167	Bellati u. Roma-		
	Bese	1650	Atti Ist. Ven. 5 , Bd. 6,
- 168	Medsel	1870	C. B , Bd 3 p (23
- 469 - 169	Fuchs	1935	P. A., Bd 31, p. 581.
- 170	Hallorf Becquerel	1847	P. A., Bd. 54 p. t A. C. P., 2 , Bd. 54 p. 457
170	Geuther	1553	L. A , Bd. 219 p. 56
- 471	Cooke	1578	Z. K., Bd. 2, p. 634.
- 171	Mallard	1853	H. s. m
- 171	O. Mugge	1834	N. J., p. 68,
- 172	Baumbauer	1853	Z. g. G., Bd. 35, p. 639
- 172	Mitscherheb	4833	P A., Bd 28, p 120
- 173 - 173	O. Mugge O. Mugge	1896	N. J., p. 63. Z. K., Bd. 11 . p. 470.
- 171	Mallard	1882	H s. m , B t. 5, p. 164, 244
- 175	C. klein	4484	G N., p. 129
- 175	C. klein	(883	Z, K., Bd. 7, p. 103
- 176	G. Ruse	1809	С. В., р. 388.
- 456	Merian	1881	N. J., Bd. 1 p. 198.
- 476 - 479	Mallard Mallard	1 1 6 3	B. s. m., Bd 6, p. 122.
- 150	M tscherlich Marchand u.	1843	W. B.
104	Scheerer	1811	J. p. C , Bd. 24, p. 129.
- 150	Brodie	1856	P. R. S., Bd. 7, p. 24
- 490	Gernez	1876	C. R., Bd. 88 p 217.
181	L Th Reicher	1853	Inaug -Diss Amsterdam,
- (42	Gernez	1885	C. R., Bd. 100, p. (382.
- 191	Fritzsche	1869	M. A. P. 7, Bd. 15
- 112	Markownikow	1879	J. p. C., Bd. 19 , p. 322. C. B., Bd. 14 , p. 4704.
- 143	O. Trechmann	4880	Min Mag., Bd 8, p. 186
- 143	v. Foullon	1884	Jahrh, d. geolog, Reichsa
- 458	kelischer	1583	C. B., Bd 15 p. 702.
- ts3	tiore	4 N 5 9	P. R. S., 28. Jan.
- (53	Barett	1973	P. M. 181, B4, 44, p. 47
- (%)	Beequerel	1886	C. R., Bd 102, p. (157
184 tri	W. Kahlrausch	1856	W. A., Bd. 33, p. 42, P. R. S., Bd. 24, p. 427
- 184	Heim	1845	InaugDissert, Munche
,0,		75.0	THE PLANT OF THE PARTY OF THE P

Textseile	Autor	Jahr	Publikation
	10-1		
Bd. I. p. 185	Pronchen	1384	C R., Bd 102, Bd. 4454.
- 484 - 485	Le Chateker Warburg	1886	B. s. c., Bd 45, p. 482 Verh d nat. Ges. Fred., Bd. 7, p. 452.
- 185 - 185	kalischer	4882	C. B., Bd. 15 p. 762
- 186	s Burg	1851	W. B., Bd 6 p 149.
- 486	Augustin	1889	J. p. C., Bd. 46 p. 251,
- 186	Spangenberg	1477	C. B., Bd. 10 p. 2232.
- 495	bernez	1884	C, R., Bd. 98, p. 446.
- 196	Duffy	1954	J. c. S. Bd. 5 p. 197.
- 196	kepp	1455	L. A., Bd. 93 p. 129.
- 198	Hetatz	1834	P. A., Bd. 98, p. 131,
- 196	Zineke	497 E	C. B., Bd. 4, p. 378,
- 197	Tollens u. Mun-		C 9 94 4 . use
- 491	der	1871	C B Bd 4, p. 806.
- 194 - 194	V. v. Richter	1875	C. B., Bd S. p. 1472
- 198	Tollens	484 4884	C. B. Rd. 8, p. 1427
- 198	Lelinann	1882	C. B., Bd 17, p. 668, C. B., Bd 15 p. 2835,
- 200	Laulienheimer	4876	C B , Bd 9, p 786
- 200	Zineke	4874	C B., Bd 7, p. 1714
- 364	trroth	1876	P. A., Bd. 141, p. 33.
- 401	Fritzsche	4837	J. p. C., Bd. 75, p. 257.
- 301	v kakscharow	1855	B A. P., Bit 17
~ 201	Laubenheimer	1876	C. B., Bd. 9, p. 760.
- 30+	terath	1570	P. A., Bd. 141, p. 34.
~ 240	klein u. Trech-		
	matri	1877	L. A., Bd 186, p 75
- 210	[Joseph	1875	L. A., Bd. 175.
- 213	Parmentier u.	4 22 42 4	C D DI Gh mar
.5 0.73	Amst do Boso	1884	C. R., BJ. 95, p. 785
- 213	Lecor de Bois- baudian	1865	J C., BJ 46
- 213	Wytenboff	1642	B. s. m., Bd & p 35
- 214	Moissau	1878	C. R., 8d, 86, p 650
- 214	Delter u. Hus-	,	
	wash.	4585	N. J., Bd. 1, p. 18.
- 215	Hautefeuille	1885	Rev. Scient (3), Bd. 35, p. 521.
- 215	Schrauf	1884	Z. K., Bd. 9, p. 483.
215	Mastern	1536	Nat , B4, 34, p. 66.
- 416	kaliseher	1881	G. B., Bd. 14, p. 2747
- #16	haliseher	1845	C. B., Bd. 15, p. 702.
- 316	Runmelsherg	1283	B. B. p. 225,
- 216 - 216	Kalischer Siemens	1582	C. B., Bd. 15. p. 702. P. A. Bd. 110, p. 18
240	Ritter	1500	Gehlen's N. J., Bd. 8, p. 564.
215	Peggendorff	1548	P. A. Bd 75, p. 337.
- 217	Lospovres	4×73	Z. g. G., p. 584
- 217	O. Mugge	4884	N. 1 p 42
- 347	E Wordemann	4532	W. A. Rd. 17, p. 561
- 217	Handriger	4826	P. A., Bd. 6, p. 191.
217	Lowel	4855	A C. P. 1 Bd 48, p 305
- 247	Marignac	4857	A. M. 65 , Bd. 12, p. 50.
- 317	Les oq de Bois-		
	baudran	1869	C, P, 4, BJ, 18, p. 260
- 217	E Wiedemann	4582	W. A., Bd. 17, p. 881.
- 917	G. R. Schulze	1887	W. A., Bd 31, p. 344
+ 217	M Ischerheh	1834	P. A., Bd. 26 p. 177.
- 217	Debruy	1865	C. R. B.I. 55 p. 1209.
- 215	II. Hose	1935	P. A., Bd. 35, p. 491.

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
	2	1034	D 1 01 53 44
Bd. 1. p. 345	Berzekus	1823	P. A. Bd, 52 p 64
- 419	Steeren Kore	1836	Pharm Centralbl, p 400 P. M. 4, Bd. 50, p. 387, 446.
- 210	Borgmann	1886	J. r. G. 1 , Bd. 18, p. 8
- 319	Boltzmann	1873	W. B., Bd. 68, II, p 21.
- 419	Romich o. No.	1510	71, 16, 112: O 1, 11, p 21.
47.0	wak	1876	W. B., Bd 70, p. 3×0.
- 120	Tegetmeier u.		
	Warhang	1887	W. 4 , Bd 32, p 444
- 221	W. Holtz	1876	B B., p. 486.
- 221	Gross	1877	B B, p. 500
- 111	Marangom	1847	A. L. 1, Bd. & (1, p. 136 u. 202.
- 433	Faraday	1833	t sp. Res., 6 683
553	G. Karsten	1847	P. A., Bd 71, 239,
123	Hitterf	1851	P. A., Bd. 84, p. J.
- 171	Eversidge	1879	C. N., B. 134 p. 68
- 221	Rutchings	1879	C N B1 34, p. 117, 180.
- 224	Resdam	1879	C. N., Bd. 34 p. 154, 186, 195, C. N. Bd. 34 p. 154.
- 224	Collins	1873	
· 52,	F. Braun	1874	P. V., Bd. 158, p. 516.
724	r Braun H Meyer	1380	W. A., Rd. 4, p. 95, 476 InaugDess Göttingen
231	Beetz	1851	P. 1., Bd. 92, p. 457, 461.
521	E Wiedemann	1875	P A , Bd 154 p 318.
- 321	W. Kehlrausch	1883	W. A., Bd 17, p. 61s
- 834	Warhurg	1851	W. A., Rd 21, p 622,
- 224	Warlurg	1880	Ber, d not Ges Freib., Bd. S.
233	Faraday	1816	Exp Res. § 19
- 235	Bertin	1249	C. R., Bd 28 p. 500.
235	Wertherm	1851	(, R , Bd \$2, p. 289
- 235	Kerr	1877	P. M. 5 Bd. 3 p. 980, Bd. 5, p P. M. 5 , Bd. 12 p. 170.
235	Hall	1881	P. M. 5, Bd 12 p. 17t.
- 231	Magai	1850	Atchives de Orneve, Bd. 14, p.
- 236	Tombusua	1878	P. R. S., Bd. 27, p. 109
116	Naccari u. Bel-		
***	fati		N Gim. 3 p 72 fer.
- 286	Batetli	BARE	A L., Bd 21 p 799.
~ 236	Latind	1816	P A Bd 98 p 303.
- ±36	Mousson	1855	Schwerr Denkschr., Ed 14, p.
- 234	W. Thomson Bestz	1975	P. T., Bd 3, p. 737. P R. S
e 236	de Luccio	1883	A. L., B.I. S, p. 17.
- 236	Auerbach	1578	W. A. Bd. 5 p 289.
- 236	Herwig	1974	P. A., Bd. 158, p. 013.
- 236	Brahi	1483	A L. 3.
- 236	Fac	1887	A. L., Bd. 5, p. 6.
- 236	W. Thomson	1856	P T., Bd 8 p. 722
- 336	Stroubal o Ba-		
	rus	1581	W. A., Bd. 14 p. 54.
- 532	Temboson	1885	P. R. > , Bd. 37, p. 386.
- 237	s, Ettingshauser		
	u. Vernst	1846	W a. A., p. 164
- 347	v Ettingshauser	1557	W. a. A., p. 16.
- 287	v. Pillingshauser	184"	W. a. A., p. 74.
- 847	Nernst	1897	W. a. A., p. 787
ili	Ciatheld	1851	D. J. Bd 242, p. 447.
215	Вташе	1833	1., p 305.
- #85 - #34	W. siemens	1876	P. R. S., Bd. 21, p. 263, B, B. 40, 95.
- 254	W. Steinens	1349	D. H. (r. 83.

Publikation					
238 Adams	Textse	1160	Autor	Jahr	Publikation
238 Adoms	Bd. L.	D. 238	Manis	1876	P. A., Bd. 139, p. 649
- 238 Adams 6577 P. R. S., Bil 25, p. 443, - 230 I. Muser 1884 P. M. 5, Bil 21, p. 242, - 240 I. W. Vogel 1885 Earby, A. P. Bil 220, p. 475, - 240 I. W. Vogel 1886 Earby, A. Photographe, Bil 20, p. 475, - 240 I. Muchet 1886 Earby, A. Photographe, Bil 20, p. 475, - 240 Physon 1880 Earby, A. P. R. S. Bil 22, p. 46, - 240 Physon 1884 W. A. Bil 13, p. 110, - 241 Masch 1874 W. A. Bil 13, p. 110, - 242 Masch 1874 W. A. Bil 13, p. 110, - 243 Moser 1877 P. A., Bil 67, p. 762, - 243 Dunta 1883 W. A. Bil 17, p. 987 - 243 Dunta 1884 W. A. Bil 17, p. 987 - 245 Ewindol 1885 W. A. Bil 17, p. 987 - 246 Frankenham 1854 J. p. C. P. A. Bil 67, p. 762, - 247 Frankenham 1854 J. p. C. P. A. Bil 67, p. 762, - 248 Kotscham 1885 W. A. Bil 71, p. 987 - 249 Worthington 1885 W. A. Bil 67, p. 789, - 251 Westinagton 1885 W. A. Bil 67, p. 789, - 252 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 253 Hondfol 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 254 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 255 Westinagton 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 252 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 253 Hondfol 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 254 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 255 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 255 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 256 Masch 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 257 Haren 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 258 Rottok 1885 W. A. Bil 67, p. 504, - 259 Rottok 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Viken 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 13, p. 10, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 146, p. 524, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 146, p. 524, - 250 Walter 1885 W. A. Bil 146, p. 524, - 250 Walter 1885 W.		•			
- 338 Natischer 1887 W. A., 184 31 p. 101. - 239 Indived 1885 P. M. 5., 184 12 p. 242. - 240 H. W. Vogel 1878 Lebrb. d. Photographic. - 240 L. Wichet 1886 S. S. In. 181 9. p. 245. - 240 Phipson 1880 M. B. 53. p. 353 - 242 Masch 1873 W. A. 131 3. p. 110. - 242 Lundt 1874 P. A. 36 136 p. 177. - 243 Donta 1875 P. A. 36 136 p. 177. - 243 Donta 1882 P. A. 36 136 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 136 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 244 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 245 Heinfold 1886 P. A. 36 137 p. 177. - 246 Lagen 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 247 Mascham 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 248 Date Mascham 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 249 Mascham 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 240 Donta 1885 P. A. 37 p. 187. - 251 Westlandton 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 243 Donta 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 244 Parkenheam 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 245 Date Mascham 1885 P. A. 36 137 p. 177. - 252 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 253 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 254 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 255 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 256 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 257 P. A. 36 P. 37 p. 353 - 258 P. A. 37 p. 37 p. 37 p. 37 - 258 P. A. 37 p. 37 p. 37 p. 37 - 258 P. A. 38 P. 38 p.					
230 H. W. Vogel 1878 P. M. 5, Bd 12 p. 242					
- 240 Ridwed 1885 1. W. Vogel 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1877 1876 1877 1876 1877 1876 1877 1876 1877 1876 1877				1881	P. M. 5 Bd 12 p. 242.
- 240 H. W. Vozel 1886 - 240 L. Michet 1886 - 240 Phipson 1886 - 240 Phipson 1886 - 240 Phipson 1886 - 240 Phipson 1886 - 242 Maxwell 1877 - 242 Maxwell 1877 - 243 Moser 1877 - 24, Bd 160 p 177. - 243 Dunta 1882 - 245 Extended 1885 - 248 Moseham 1885 - 246 V. Helmholtz 1885 - 248 Kotschau 1885 - 248 Kotschau 1885 - 251 Warthington 1885 - 251 Warthington 1885 - 252 W. A. Bd. 17, p 987 - 252 Mosehau 1885 - 252 W. A. Bd. 26, p 246. - 252 Mosehau 1885 - 252 W. A. Bd. 26, p 246. - 252 Mosehau 1878 - 253 Mondiol 1885 - 252 W. A. Bd. 26, p 36, p 37, 192, p 37, 252 - 253 Mondiol 1886 - 253 W. A. Bd. 27, p 36, p 36, p 37, 192, p 37, 253 - 253 W. A. Bd. 28, p 36, p 37, 192, p 37, 253 - 253 W. A. Bd. 28, p 38,					
- 240		- 240	H. W. Vogel	1478	
- 240 Physon - 1880 M. Bd. 53, p. 353 - 242 Maxwell - 1874 Optisch-akustische Versunhe. - 243 Moser - 1877 Optisch-akustische Versunhe. - 243 Moser - 1877 Optisch-akustische Versunhe. - 243 Donta - 1887 W. A., Bd. 13, p. 110. - 243 Donta - 1887 W. A., Bd. 160 p. 177. - 243 Donta - 1887 W. A., Bd. 167, p. 562. - 245 Ewithold - 1856 P. A., Bd. 67, p. 562. - 245 Frankenheam - 1885 J. D. C., Bd. 55, p. 25 - 246 V. Heimfoltz - 1938 C., Bd. 55, p. 25 - 248 Kotscham - 1885 S. J. 2, Bd. 26, p. 246. - 248 W. Hington - 1885 S. J. 2, Bd. 26, p. 246. - 249 W. Hington - 1885 P. A., Bd. 67, p. 4. - 252 Moreomeoni - 1875 N. C. e., Bd. 3, p. 30, 97, 192. - 252 J. Plateau - 1879 B. A., B. 2, Bd. 48, p. 10. - 252 V. Determine - 1885 D. A., B. 184 p. 30, 97, 192. - 253 Bondlot - 1886 J. P. 2, Bd. 6, p. 456. - 254 W. Optisch- 1885 J. P. 2, Bd. 6, p. 456. - 253 Bondlot - 1886 J. P. 2, Bd. 6, p. 456. - 254 W. Schmidt - 1885 D. A., B. 184 p. 40, p. 40, p. 28, d. - 258 Rottok - 1885 D. A., B. 184 p. 40, p. 40, p. 28, d. - 259 W. A. B. Wykoff V. Schmidt - 1885 D. A., B. 184 p. 85 - 268 Bonder - 1885 D. A., B. 184 p. 85 - 268 Ronard - 1885 D. A., B. 184 p. 85 - 268 Ronard - 1885 D. A., B. 184 p. 85 - 268 Ronard - 1885 D. A., B. 184 p. 85 - 268 Ronard - 1886 D. P. A., Bd. 118, p. 85 - 268 Ronard - 1885 D. A., B. 184 p. 447 - 271 B. Weber - 1885 D. A., B. 184 p. 447 - 282 J.J. Thomson u Newall - 1885 D. R., B. 3, B. 34 p. 447 - 282 J.J. Thomson u Newall - 1886 D. R., Bd. 50, p. 172, 341, 385 - 290 Wilson - 294 Quincke u Wagenmann - 1860 P. A., Bd. 180, p. 52 - 291 W. Schmidt - 1856 P. A., Bd. 190, p. 370 - 291 W. Schmidt - 1856 P. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Quincke u Wagenmann - 1860 P. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Quincke - 1870 D. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Quincke - 1870 D. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Quincke - 1870 D. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Quincke - 1870 D. A., Bd. 190, p. 55 - 291 Qui		- 240		1885	
1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1874 1875 1877		- 250	Phipson	1880	
- 242		- 212	Mach	1573	Optisch-akustische Versuche.
- 243 Moser - 267 - 263 Dontov - 265 Dontov - 265 Exthetot - 250 Berthetot - 250 Derthetot - 250 Derthetot - 251 Derthetot - 252 Derthetot - 252 Derthetot - 253 Derthetot - 253 Derthetot - 253 Derthetot - 254 Derthetot - 255 Derthetot - 2		- 243	Maxwell	1974	P. R. S. Bd. 22, p. 46.
243 Donto 1885 P. A. 8d 67, p 562, w. A. Bd, 17, p 56		· 252	Kundt	4884	W. A. Bit 13, p. 110.
245 E. Wiedemann 1882 W. A., Bd. 17, p. 987 - 245 Prankenbeam 1854 J. C., P. 8, B. 130, p. 232. - 246 V. Helmholtz 1938 C., Bd. 55 p. 25 - 248 Rossoban 1885 S. J. 2, Bd. 26, p. 530. - 251 W. "thington 1884 P. A., Bd. 26, p. 530. - 252 Hazen 1879 B. A., Bd. 36, p. 354. - 252 J. Platean 1879 B. A. B. 2, Bd. 28, p. 554. - 252 J. Platean 1879 B. A. B. 2, Bd. 28, p. 456. - 253 Rondot 1886 P. A., Erghd 2, p. 78, 254 - 254 Velkmann 1887 B. A. B. 3, Bd. 18, p. 10, 1 P. 2, Bd. 5 p. 556. - 253 Rottok 1887 B. A. B. 3, Bd. 18, p. 10, 1 P. 2, Bd. 5 p. 556. - 259 Rottok 1885 Proc of the Americ pn. soc Bd. 1887 - 259 Rottok 1885 P. M. S. E., Bd. 22, p. 458 - 259 Rottok 1885 P. M. S. E., Bd. 12, p. 56. - 258 Jevons 1885 P. M., Bd. 118, p. 85 - 266 S. Exner 1865 P. M., B, Bd. 34, p. 444, p. 495. - 268 Jevons 1866 P. A., Bd. 118, p. 85 - 268 Jevons 1867 P. A., Bd. 118, p. 85 - 268 Jevons 1869 P. A., Bd. 118, p. 85 - 268 Reand 1885 P. A., Bd. 118, p. 85 - 268 Jamin 1886 P. A., Bd. 118, p. 85 - 282 J.J. Thomson u Newall 1885 P. A., Bd. 116, p. 22, p. 458 - 283 Jamin 1860 P. R., Bd. 50, p. 417 - 284 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 110, p. 54 - 295 W. Schmidt 1886 P. A., Bd. 110, p. 54 - 297 W. Schmidt 1886 P. A., Bd. 110, p. 54 - 298 W. Schmidt 1886 P. A., Bd. 110, p. 54 - 299 Wilson P. A., Bd. 110, p. 54 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 W. Schmidt 1886 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 - 291 Quincke u Wagenmann 1860 P. A., Bd. 199, p. 370 -		- 2:3	Moser	F877	P. A., Bd 160 p 177.
- 245 Berthelot 1854 3 C. P. S. B. 1 30, p. 232. - 246 C. Belthelot 1854 3 p. C. B. 54 54. - 246 C. Belthelot 1855 3 p. C. B. 54 55. - 248 Kotschau 1885 5 2 B. 26 26. - 252 Wethington 1886 P. R. S. Bd. 36, p. 355. - 252 Morangoni 1858 N. C. S. Bd. 36, p. 355. - 252 Morangoni 1858 N. C. S. Bd. 36, p. 355. - 253 J. Plateau 1879 B. A. B. 2 Bd. 48 p. 166. - 254 V. Blandlot 1886 P. A. Ergbd 2, p. 78, 254 - 253 Robert 1887 B. A. B. 2 Bd. 48 p. 166. - 254 V. Brandlot 1886 P. A. B. 144, p. 497. - 255 V. Brandlot 1886 P. A. B. 144, p. 497. - 256 V. Brandlot 1886 P. A. B. 144, p. 497. - 257 V. Brandlot 1886 P. A. B. 144, p. 497. - 258 Rottok 4887 W. A. Bd. 16 p. 328 - 259 V. Brandlot 1886 P. R. S. E. Bd. 12, p. 468 - 259 V. Brandlot 1887 P. R. S. E. Bd. 12, p. 468 - 260 R. Brandlot 1887 P. M. S. Bd. 32, p. 444. - 261 J. J. Coleman 1887 P. M. S. Bd. 32, p. 444. - 262 Regonuld 1887 P. M. S. Bd. 32, p. 144. - 263 Regonuld 1887 P. M. S. Bd. 34, p. 144. - 264 P. Brandlot 1886 P. A. Bd. 146, p. 628. - 265 S. Brandlot 1886 P. A. Bd. 146, p. 628. - 266 P. A. Brandlot 1886 P. A. Bd. 146, p. 628. - 267 V. Brandlot 1887 P. A. Bd. 146, p. 628. - 268 Renard 1887 P. A. Bd. 146, p. 628. - 268 Renard 1887 P. A. Bd. 146, p. 628. - 268 Renard 1887 P. A. Bd. 146, p. 628. - 269 V. Brandlot 1885 P. A. Bd. 30, p. 417 - 280 Walson P. A. Bd. 30, p. 417 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 - 281 Ouncke V. P. Bd. 310, p. 54 -		- 2(3	Dontay	1816	
- 245 Frankenbeam		215	E Wiedemann	1883	
246 C. Helmholtz 1938 C. Bd. 55 D. 25 E					
258					
- 249 Rotschan 251 Wathington 1885 Walk, 26, p. 530 251 Wathington 1885 P. R. S., Bd. 36, p. 551, - 252 Morangeni 1858 N. C. S. Bd. 36, p. 551, - 252 Morangeni 1859 B. A. Bd. 37, p. 456, - 252 J. Plateau 1859 B. A. Bd. 37, p. 456, - 253 Mondfot 1886 P. A. Erghd 2, p. 73, 234 - 253 Mondfot 1886 P. A. Erghd 2, p. 73, 234 - 253 Rotok 1882 Walken 1882 Walken 1883 P. A. Bd. 18, p. 40, - 259 Niken 1883 Proc of the America ph. soc Bid 1883 P. R. S. E. Bd. 12, p. 458 - 259 Rotok 1885 P. R. S. E. Bd. 12, p. 458 - 259 Rotok 1885 P. R. S. E. Bd. 12, p. 458 - 259 Rotok 1885 P. R. S. E. Bd. 12, p. 458 - 259 Rotok 1885 P. R. S. E. Bd. 12, p. 56, - 268 - 265 J. J. Coleman 1887 P. M. S. Bd. 23, p. 444, - 265 Wencer 1863 P. A. Bd. 118, p. 85 - 268 Jevons 1869 P. A. Bd. 118, p. 85 - 268 Jevons 1869 P. A. Bd. 118, p. 85 - 268 Remard 1869 P. A. Bd. 146, p. 628, - 268 - 268 Remard 1885 P. A. Bd. 39, p. 417 - 282 Jamin 1860 P. A. Bd. 50, p. 272, 344, - 385 - 291 Jamin 1860 P. A. Bd. 19, p. 350 - 293 Walson - 294 Quancke Walgenmann 1860 P. A. Bd. 19, p. 350 - 294 Walson - 294 Quancke 1856 P. A. Bd. 19, p. 350 - 294 Walson - 294 Quancke 1856 P. A. Bd. 19, p. 350 - 294 Walson - 294 Quancke 1856 P. A. Bd. 19, p. 350 - 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 486 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1856 P. A. Bd. 19, p. 350 - 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 295 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456 296 Quancke 1857 W. A. Bd. 25, p. 456					
251 Westington 484 P. R. S., Bd. 36, p. 354. 252 Meransoni 485 P. A., Bd. 57 p. 4. 252 J. Plateau 485 P. A., Ergbd 2, p. 78, 234 252 J. Plateau 485 P. A., Ergbd 2, p. 78, 234 252 van der Mensbraghe 4887 P. A., Ergbd 2, p. 78, 234 253 Blondfot 4882 P. A. B. B. J. B. B. J. B. D. U. 253 Blondfot 4882 P. A. B. B. J. B. J. B. D. U. 254 Volkmann 4882 P. A. B. J. L. L. P. 495. 255 Van der Mensbraghe 4882 Bull. de Brut. 3 Bd. 2, p. 458 259 Valken 4887 Proc of the Americ ph. 808 Bill. 259 Rottok 4887 Proc of the Americ ph. 808 Bill. 259 Valken 4887 P. M. S. B. Bd. 22, p. 458 259 Valken 4887 P. M. S. B. Bd. 22, p. 458 265 Regionald 4887 P. M. S. Bd. 23, p. 444. 265 Regionald 4887 P. M. B. Bd. 56, H. p. 444. 266 S. Exner 4869 Proc Manch Soc., Bd. 9, p. 52. 268 Van der Menshrughe 4873 P. A., Bd. 116, p. 623. 271 R. Weber 4869 Proc Manch Soc., Bd. 9, p. 52. 282 J.J. Thomson u Newall 4886 P. A., Bd. 50, p. 272, 344, 385. 283 Quincke 4877 W. A. Bd. 2, p. 455. 284 Jamin 4860 P. A., Bd. 50, p. 272, 344, 385. 285 Quincke 4877 W. A. Bd. 2, p. 455. 281 Darina 4860 P. A., Bd. 50, p. 272, 344. 292 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 293 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 295 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 296 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 297 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 298 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 299 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 290 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370 291 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 199, p. 370					5 J. 3 , Ud 26, p 246.
- 272 Hesen					
252 Morangoni 1878 N. C. 3 B4 3 p. 50, 97, 192, 252 J. Platan 1879 B. A. B. 2 Ind. 18 p. 1.6. 252 J. Platan 1848 P. A., Ecgbd 2, p. 73, 354 252 van der Mensboroghe 1887 B. A. B. 3 Bd. 13 p. 10 253 Robor 1886 P. A. B. 144, p. 395, 254 Velkmann 1882 Rull, de Brux. 3 Bd. 2, p. 458 259 V. B. Wykoff 1886 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 19, 383 259 Rottok 4887 V. A. B. 144, p. 395, 259 Adken 1883 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 19, 383 259 Adken 1883 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 15, p. 2 265 Regonald 1857 P. M. 5 Rd. 23, p. 444 265 Regonald 1857 J. d. pharm. 3 Bd. 34, p. 444 265 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 15, p. 2 266 Regonald 1857 J. d. pharm. 3 Bd. 34, p. 444 267 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 15, p. 2 268 L. J. Coleman 1857 J. d. pharm. 3 Bd. 34, p. 444 269 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 15, p. 2 260 Regonald 1857 J. d. pharm. 3 Bd. 34, p. 444 261 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 15, p. 2 262 L. J. Thomson 1869 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 16, p. 623 263 L. J. Thomson 1869 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 16, p. 623 264 L. J. Thomson 1860 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 265 Regonald 1857 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 266 Regonald 1857 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 267 L. J. Thomson 1869 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 268 Dancer 1869 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 269 J. J. Thomson 1860 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 270 Red 180c Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 280 J. J. Thomson 1860 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 281 J. J. Thomson 1860 Proc. of the Americ ph. 80c Bf. 17, p. 3 282 J. J. Thomson 1860 Proc. of the Americ ph. 16c Proc. of the Americ					
- 252 J. Plateau 1879 B. A. B. 2. Bd. 18 p. 1.6. P. A., Ecglid 2, p. 73, 254 - 252 van der Mensbrugghe 1887 B. A. B. 3. Bd. 13 p. 11. J. P. 2. Bd. 5 p. 456. P. A. Bl. 144, p. 493. W. A. Bd. 16 p. 323 - 250 van der Mensbrugghe 1882 Butt. de Brux. 3. Bd. 2, p. 458 Butt. de Brux. 3. Bd. 34, p. 454 Butt. de Brux.					F A., Ed. 64 p 4.
2 12 J. Ploteau					
252 van der Mens- brugghe 1887					
Drugghe				1710	1. M., Elkha Z, p. 75, 334
- 253 Blondlot		- 202		4604	0 1 0 2 0.1 19 11
2 3 Kober 234 Velkmann 1882 - 250 van der Mensbrusghe 4882 - 259 A B. Wykoff 4886 - 259 Rottok 4887 - 264 J. J. Coleman 4887 - 265 Regould 1887 - 265 Regould 1887 - 266 S. Exner 4863 - 268 Jevons 1869 - 268 Van der Mensbrusghe - 268 Renard 4869 - 268 Renard 487 - 274 B. Weber 488 - 282 Jamm 4860 - 282 Jamm 4860 - 283 Jamm 4860 - 284 Jamm 4860 - 285 Quacke 487 - 290 Wilson - 294 Quincke u Wangenmann 1860 - 294 W. Schmidt 4856 - 294 Quincke u Wangenmann 1860 - 294 W. Schmidt 4856 - 294 Quincke u Wangenmann 1860 - 295 Quincke u Wangenmann 1860 - 296 Quincke u Wangenmann 1860 - 29					
234 Velkmann 1882 W. A 6d, 16 p d23					
- 250 van der Mensbrusghe - 259 A B. Wykoff - 259 Rottok - 259 Rottok - 259 Adken - 265 J. J. Coleman - 265 Regonald - 265 Regonald - 265 Wiener - 265 S. Exner - 266 S. Exner - 268 Jevons - 268 Jevons - 268 Dancer - 268 Regard - 268 Regonald - 270 Rottok - 271 B. Weber - 268 Regonald - 271 B. Weber - 271 B. Weber - 282 J.J. Thomson a - Newall - 282 Janan - 1860 - 283 J.J. Thomson a - 284 Regonald - 285 Regonald - 285 Regonald - 285 Regonald - 286 Regonald - 287 Regonald - 287 Regonald - 288 Regon					I are a second and
brusglie				1002	и. л оп, то р отв
- 239 A B. Wykoff		290		1069	Bull de Reux 3 Bd. 2, n 4.48
p. 383. Ann. d. Hydrographie, Bd. 15, p. 2 239 Adken 265 J. J. Coleman 2857 P. R. S. E., Bd. 12, p. 26. 265 Regonald 2857 P. M. 5 Rd. 23, p. 4 265 Regonald 2857 J. d. pharm. 3, Bd. 34, p. 144. 265 S. Exner 266 S. Exner 267 W. B., Bd. 56, H., p. 146. 268 Jevons 268 Dancer 268 Dancer 268 Van der Mensbrughte 268 Regonald 271 R. Weber 282 J. J. Thomson u Newall 283 Janon 284 Janon 285 Quacke 285 Janon 286 C. R., Bd. 50, p. 417 287 Janon 286 V. A. Bd. 12, p. 310. 287 Quacke 287 V. A. Bd. 50, p. 422, 344, 385, w. A. Bd. 2, p. 155. 290 Usison 291 Quacke u Wagenmann 292 Quacke u Wagenmann 293 W. Schmidt 286 P. A. Bd. 10, p. 54 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 P. A. Bd. 10, p. 54 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Wisson 291 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 P. A. Bd. 10, p. 54 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Wisson 291 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 P. A. Bd. 10, p. 54 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Wisson 291 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 P. A. Bd. 10, p. 54 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Wisson 291 Quacke u Wagenmann 291 Quacke u Wagenmann 292 Quacke u Wagenmann 293 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 P. A. Bd. 120, p. 54 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Quacke u Wagenmann 291 Quacke u Wagenmann 292 Quacke u Wagenmann 293 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 Quacke u Wagenmann 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u Wagenmann 290 Quacke u Wagenmann 290 Quacke u Wagenmann 291 Quacke u Wagenmann 292 Quacke u Wagenmann 293 Quacke u Wagenmann 294 Quacke u Wagenmann 295 Quacke u Wagenmann 296 Quacke u Wagenmann 297 Quacke u Wagenmann 298 Quacke u Wagenmann 299 Quacke u		. 959			
239		~			
239 Adken 1883 P. R. S. E. Bd 12, p. 36.		~ 439	Rottok	4987	
- 265 J. J. Coleman 4887 P. M. 5 Rd 23, p 4 265 Regonald 4857 J. d. pharm. 3, Rd, 34, p. 144 265 Weiger 4867 P. A., Rd 118, p 85 266 S. Exner 4867 P. A., Rd 118, p 85 268 Jevons 4869 Proc. Manch. Soc., Rd. 9, p 78 268 Dancer 4869 Proc. Manch. Soc., Rd. 9, p 78 268 Renard 4874 J. C. R. 60, p. 52 268 Renard 4874 J. C. R. 60, p. 52 274 R. Weber 4885 P. R., Rd 39, p. 447 - 282 J.J. Thomson u Newall 4885 P. R. S., Rd 39, p. 447 - 282 Jamin 4860 C. R., Bd. 50, p. 472, 344, 383 283 Quincke 4877 W. A. Bd. 20, p. 572, 344 290 Wilson - 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke u Wagenmann 4860 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke 4875 P. A., Bd. 139, p. 55					
### 1857 J. d. pharm. 3. Bd. ### 144. ### 263 Wiener 4863 P. A., Bd. 118. p. 85 ### 266 S. Exner 4867 P. A., Bd. 118. p. 85 ### 268 Jevons 4869 Proc. Manch. Soc., Bd. 9, p. 52. ### 268 Van der Mensbrogghe 4872 P. A., Bd. 146, p. 623. ### 268 Renard 4874 P. A., Bd. 146, p. 623. ### 268 Renard 4874 P. A., Bd. 146, p. 623. ### 268 J. J. Thomson u					
- 263 Wiener - 4863 P. A., Bd. 118, p. 85 - 266 S. Exner - 4867 W. B., Bd. 56, II, p. 416 268 Jevons - 4869 Proc. Manch. Soc., Bd. 9, p. 78 268 van der Mensbrugghe - 4872 Proc., Manch. Soc., Bd. 9, p. 52 268 Renard - 4874 J. C., Bd. 116, p. 623 268 Renard - 4874 J. C., Bd. 60, 2, Bd. 12, p. 540 274 B. Weber - 4885 P. R., Bd. 50, p. 417 - 282 Janum - 4860 C. R., Bd. 50, p. 417 - 283 Janum - 4860 C. R., Bd. 50, p. 272, 344, 383 285 Quincke - 4877 W. A. Bu - 2, p. 448 290 Wilson - 294 Quincke u Wangermann - 4860 P. A., Bd. 50, p. 272, 344 294 Quincke u Wangermann - 4860 P. A., Bd. 10, p. 64 - 294 W. Schmidt - 4858 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Quincke - 4875 P. A., Bd. 139, p. 35					
- 266 S. Exner					
- 268 Jevons - 1869			a. Am	4 567	
- 268 van der Mensbroghe broghe - 268 Renard - 274 B. Weber - 281 J.J. Thomson u Newall - 282 Janum - 282 Janum - 283 Janum - 285 Janum - 285 Janum - 286 Vish de Gen 3, Bd. 12, p. 510. - 287 Janum - 1860 - 288 Janum - 1860 - 290 Visson - 291 Visson - 291 Visson - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Unicke u penmann - 1860 - 291 Visson - 291 Visso		- ±68	Jevons .	1569	Prec Masich Soc., Hd. 9, p. 78.
Drugghe		- 26×	Dancer	1869	Proc. Manch. Soc., Bd. 9, p. 52.
- 268 Renard - 4814 J. C., B. 1 60 274 B. Weber - 4885 Arch. de Gen. 3°, Bd. 12°, p. 340 282 J.J. Thomson u. Newall - 4885 P. R. S., Bd. 30°, p. 417 - 282 Jamen - 4860 C. R., Bd. 50° p. 472°, 344°, 383° 285 Quincke - 4877 W. A. Bu. 2°, p. 456° 290 Wilson - 4860 C. R. Bd. 50°, p. 272°, 344° 290 Wilson - 4860 P. A., Bd. 50°, p. 272°, 344° 294 Quincke u. Wargenmann - 4860 P. A., Bd. 110°, p. 64° 294 W. Schmidt - 4858 P. A., Bd. 12°, p. 486° 294 Quincke - 4870 P. A., Bd. 130°, p. 35°.		- 20s	van der Mens-		
- 271 R. Weber 1883 Arch. de Gen 3', Bd. 12, p. 310. - 282 J.J. Thomson u			broggho		
- 282 J.J. Thomson u Newall 1885 P. R. S., Rt. 30, p. 417 282 Jamin 1860 C. R., Bd. 50 p. 472, 344, 383 285 Quincke 1857 W. A. Bu. 2, p. 455 290 Wilson United Wallson P. A. Bd. 50, p. 272, 344 294 Quincke u Wallson P. A. Bd. 110, p. 64 - 294 W. Schmidt 1858 P. A. Bd. 199, p. 370 - 294 Quincke 1875 A. C. P., 6 Bd. 25, p. 486 294 Quincke 1870 P. A. Bd. 139, p. 55		- 408		1811	J C, B1 60.
Newall 1885 P. B. S., Bd. 39, p. 417 282 Januar 1860 C. R., Bd. 50 p. 172, 344, 385. 285 Quacke 1877 W. A. Bd. 2, p. 155. 299 Januar 1860 C. R. Bd. 50, p. 272, 344. 290 Wilson 294 Quacke u Wargenmann 1860 P. A. Bd. 130, p. 54 294 W. Schmidt 1856 P. A. Bd. 99, p. 370 294 Buclaux 1875 A. C. P., 6 Bd. 25, p. 486. 294 Quacke 1870 P. A. Bd. 130, p. 55		- ±71	B. Weber	1881	Vich. de Gen 3', Bd. 12, p 310.
282 Jamin 1860 C. R., Bd. 50 p 172, 341, 383. 283 Quincke 1877 W. A. Bu 2, p. 155. 290 Jamin 1860 C. R., Bd. 50, p. 272, 344. 290 Wison Quincke u Wa- genmann 1860 P. V. Bd. 110, p. 64 291 Quincke u 4858 P. A., Bd. 99, p. 370 291 Quincke 1875 V. C. P., G. Bd. 25, p. 486. 291 Quincke 1870 P. V. Bd. 139, p. 35		- 384			
- 285 Quarcke 1877 W. A. Bu 2, p. 155. 290 Jamin 1860 C. R. Bd. 50, p. 272, 344 290 Wilson Quart J. of the chem 801., Bd. 1, p. 0 - 294 Quarke u Wa- genmann 1860 P. A. Bd. 110, p. 64 - 294 W. Schmidt 1858 P. A. Bd. 99, p. 379 - 294 Buclaux 1875 A. C. P., 6 Bd. 25, p. 486 294 Quarke 1870 P. A. Bd. 139, p. 35					
190 Jamm 1860 C. R. Bd. 50, p. 272, 344. - 290 Wilson Quart J. of the chem. sor., Bd. 1, p. 9 - 294 Quarke u Wa- genman 1860 P. A. Bd. 110, p. 64 - 294 W. Schmidt 1858 P. A. Bd. 99, p. 379 - 294 Quarke 1870 P. A. Bd. 25, p. 486. - 294 Quarke 1870 P. A. Bd. 139, p. 35					C. K., Bd. a0 p 172, 341, 385.
- \$90 Wilson - 294 Quincke u Wa- genmann 1860 P A Bd 110, p 54 - 294 Quincke 4858 P. A Bd 99, p 370 - 294 Quincke 4875 A C P 6 Bd 25, p 486 294 Quincke 1870 P. A Bd 139, p 55					W. A. Hd Y, p. 115.
- 294 Quincke u Wa- genmann 1860 P. V. Bd. 110, p. 54 - 294 W. Schmidt 4856 P. A. Bd. 99, p. 370 - 294 Duclaux 4875 V. C. P. G. Bd. 25, p. 486, - 294 Quincke 1870 P. V. Bd. 139, p. 75				1860	
genmann 1860 P. V. Bd. 110, p. 64 - 294 W. Schmidt 4856 P. A., Bd. 99, p. 370 - 294 Duclaux 4875 A. C. P., G. Bd. 25, p. 486, - 294 Quincke 1870 P. V. Bd. 139, p. 35					Quart J. of the chem son ., Bd. 1, p 174,
- 294 W. Schmidt 4858 P. A., Bd 99, p. 370 - 294 Ducloux 4875 A. C. P., G. Bd. 25, p. 486, - 294 Quincke 1870 P. V., Bd 139, p. 35		- 291		10.00	h a h a 116
- 294 Ducloux (805 A C P. G Ba. 25, p. 486, - 291 Quincke (1870 P. V. Bd 189, p. 55					
- 291 Quincke 1870 P. V. Bd 139, p. 75					
		_			
the state of the s			•		
244 Chevroul 4866 C. R. Bil 48, p. 63.					
- 300 Corondas 1877 Z. k., Bd. 1, p. 407		- 100	coromitas	18+1	Z. R., 00. 1, p. 497

Bd. L. p. 300	Textsette	Autor	Jahr	Publikation
Bandran	0.1 Y - non	Lance An David		
1879 1879	Ba. 1. b. 200		1971	C R RJ 70 see
Solid Curie	- 300		1074	C. R., Da. 10, p. 300.
- 302 Lecoy de Roisburdean 4873 C. R. Bd. 80, p. 4450 - 308 Becquerel 4873 C. R. Bd. 80, p. 4450 - 306 A. Polis 4880 C. B. Bd. 13, p. 363 - 306 Credner 4870 J. p. C. p. 84, 2, p. 293, 266 - 306 Prankenheim 4863 P. A. Bd. 111 - 309 Frankenheim 4865 P. A. Bd. 111 - 309 Scharll 4876 C. R. Bd. 43, p. 797, N. J., p. 24, 212 - 310 Loir 4881 C. R. Bd. 92, p. 1466, 212 - 312 Marbach 4856 C. R. Bd. 43, p. 795 - 313 Marbach 4856 C. R. Bd. 43, p. 795 - 314 Pasteur 4866 C. R. Bd. 43, p. 795 - 312 Wackernagel 4836 C. R. Bd. 43, p. 795 - 313 Senarmont 4836 C. R. Bd. 43, p. 795 - 314 Frankenheim 4851 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 315 Lavade 4833 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 316 Lavade 4833 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 317 Lavade 4830 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Frankenheim 4860 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 318 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 319 Lavade 4831 C. R., Bd. 92, p. 1466, 214 - 324 Wadf 4880 C. R., Bd. 124, p. 78, 214 - 325 Wadf 4880 C. R., Bd. 111, p. 124, 22, 224 - 326 Kopp 4835 C. R., Bd. 111, p. 124, 23, 224 - 327 Frankenheim 4860 C. R., Bd. 42, p. 789, 244 - 328 Edwenheim 4860 C. R., Bd. 42, p. 789, 244 - 329 Edwenheim 4860 C. R., Bd. 42, p. 789, 244 - 320 Markenheim 4860 C. R., Bd. 42, p. 144, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24, 24,	- 009		1879	C. R., Bd 88, p 629.
- 302 Lecoq de Boisbuddan - 303 Becquerel - 306 A. Pobs - 306 Cedoer - 3870 A. Pobs - 306 Cedoer - 3870 A. B. J. P. J. J. J. J. P. J.	- 301			
- 308 Becapered - 48° C. P., Bd. 12°, p. 36 306 C. Potts - 48° C. B., Bd. 13°, p. 363 - 306 C. Potts - 48° C. B., Bd. 13°, p. 363 - 309 Frankenheim - 1866 C. R., Bd. 13°, p. 263 309 Prateur - 1886 C. R., Bd. 48°, p. 79° 309 Prateur - 1886 C. R., Bd. 48°, p. 1166 312 Frankenheim - 1836 P. A., Bd. 111 - 312 Frankenheim - 1836 C. R., Bd. 43°, p. 70° 312 Warkernagel - 313 Senarmont - 1836 C. R., Bd. 43°, p. 70° 314 Frankenheim - 1856 C. R., Bd. 43°, p. 70° 315 Loir - 1881 C. R., Bd. 36°, p. 294 - 316 Lavalle - 1853 C. R., Bd. 36°, p. 493 317 Loir - 1881 C. R., Bd. 36°, p. 493 318 Kopp - 1853 L. A., Bd. 111°, p. 40° 318 Frankenheim - 1869 P. A., Bd. 121°, p. 78° 318 Frankenheim - 1869 P. A., Bd. 111°, p. 40° 321 Warff - 1885 C. R., Bd. 4°, p. 518° 321 Warff - 1885 C. R., Bd. 4°, p. 518° 322 Walff - 1885 C. R., Bd. 4°, p. 518° 324 Warff - 1885 C. R., Bd. 4°, p. 518° 325 Krat - 1882 C. R., Bd. 4°, p. 518° 326 Glaisher - 1856 Athenaeum - p. 44° 326 Glaisher - 1856 Athenaeum - p. 44° 326 Glaisher - 1856 Athenaeum - p. 44° 326 Kocke - 1861 N. J., p. 36° 337 Ebreuberg - 1885 C. R., Bd. 36°, p. 237° 325 Frankenheim - 1866 C. R., Bd. 42°, p. 79° 348 Ebreuberg - 1885 C. R., Bd. 36°, p. 237° 326 Frankenheim - 1856 C. R., Bd. 48°, p. 79° 346 Guisher - 1856 C. R., Bd. 48°, p. 79° 347 Klacke - 1861 N. J., p. 36° 348 Ebreuberg - 1885 C. R., Bd. 36°, p. 40° 348 Ebreuberg - 1885 C. R., Bd. 36°, p. 40° 349 Wyrouboff - 1887 R. M., J., p. 57° 340 Braine ke - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 351 Forelheimer - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 352 Forelheimer - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 353 Ebreuberg - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 354 Ebreuberg - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 355 Forelheimer - 1887 C. R., Bd. 36°, p. 40° 356 Warke - 1887 C. R., Bd. 40°, p. 22° 366 Warke - 1887 C. R., Bd. 40°, p. 40° 367 Ebreuberg - 1887 C. R., Bd. 27°, p. 27° 368 Vomeke - 1887 C.	- 302			
- 306 A. Pobs		baudran	1873	
- 306 Credner				A. C. P., Bd. 12, p. 36.
- 309 Prankenhelm 1863 P. A. Bd. 111 - 309 Pasteur 1856 C. R. Bd. 48 P. 797. - 309 Seharif 1876 C. R. Bd. 48 P. 797. - 310 Lour 1884 C. R. Bd. 92 P. 1166. - 312 Frankenheim 1836 P. A. Bd. 37 - 313 Marbach 1836 C. R. Bd. 48 P. 705 - 3142 Pasteur 1836 C. R. Bd. 48 P. 795. - 3142 Vackernagel Senarment 1836 C. R. Bd. 48 P. 795. - 3142 Senarment 1836 C. R. Bd. 48 P. 795. - 3142 Prankenheim 1836 C. R. Bd. 48 P. 795. - 3143 Lavalle 1853 C. R. Bd. 92 P. 1166. - 314 Kopp 1853 L. A. Bd. 94 P. 418. - 315 Lavalle 1850 P. A. Bd. 111 P. 100. - 318 Frankenheim 1860 P. A. Bd. 111 P. 100. - 318 Lavalle 1853 C. R. P. 36 193 - 321 Kupp 1853 L. A. Bd. 94 P. 918. - 321 Kupp 1853 L. A. Bd. 111 P. 120. - 322 Wulff 1885 Z. K. Bd. 1 P. 1920. - 324 Wulff 1885 Z. K. Bd. 1 P. 1920. - 325 Krat 1882 Z. K. Bd. 1 P. 1930. - 326 Klocke 1857 A. Bd. 94 P. 444. - 326 Klocke 1857 A. Bd. 94 P. 148. - 336 Senarmont 1860 P. A. Bd. 1 P. 144. - 348 Kopp 1855 L. A., Bd. 94 P. 148. - 349 Strenberg 1835 P. A. Bd. 37 - 335 Frankenheim 1860 P. A. Bd. 37 - 336 Senarmont 1866 P. A. Bd. 37 - 337 Klocke 1857 N. J. p. 369 - 348 Koph 1855 L. A., Bd. 94 P. 148. - 349 Strenberg 1855 L. A., Bd. 94 P. 148. - 340 Sunsen 1857 N. J. p. 55 - 347 Klocke 1857 N. J. p. 55 - 348 Koch 1857 N. J. p. 35 - 350 Lavalle 1867 R. M. Bd. 40 P. 228. - 351 Lavalle 1867 R. M. Bd. 40 P. 228. - 352 Forelheimer 1867 P. A. Bd. 127 P. 283. - 353 Lavalle 1867 P. A. Bd. 40 P. 228. - 354 Klocke 1857 N. J. p. 369. - 355 Klocke 1857 N. J. p. 369. - 366 Quincke 1857 P. A. Bd. 127 P. 283. - 366 Ouncke 1877 P. A. Bd. 27 P. 105. - 366 Ouncke 1857 P. A. Bd. 127 P. 283. - 366 Ouncke 1857 P. A. Bd. 36 P. 450.				Ch B., Bd. 13, p. 343
- 309 Frankenheim				
- 309 Pasteur				0 5 10 14 1 1 1
- 309 Scharif 4876 N. J., p. 28. - 310 Lor 1881 U. R. Bd 92, p. 1166. - 312 Frankenheim 4836 P. A. Bd 37 - 312 Marbach 4836 C. R. Bd 43, p. 705 - 312 Wackernagel 1836 C. R. Bd 43, p. 705 - 312 Wackernagel 1836 C. R. Bd 43, p. 705 - 312 Wackernagel 1856 C. R. Bd 43, p. 705 - 312 Frankenheim 1861 P. A. Bd 13, p. 795 - 313 Loir 1881 C. R. Bd 36 p. 493 - 314 Kopp 1853 L. A. Bd 92 p. 1166 - 315 Saaber 1860 L. A. Bd 124, p. 78 - 316 Kopp 1853 L. A. Bd 124, p. 78 - 317 Kopp 1855 L. A. Bd 111, p. 4 - 322 Wulff 1885 Z. K. Bd 11, p. 120 - 325 Krat 1882 Z. K. Bd 11, p. 120 - 326 Klotke 1851 K. Bd 11, p. 120 - 326 Klotke 1851 N. J., p. 369 - 337 Kopp 1855 L. A., Bd 37 - 338 Kopp 1855 L. A., Bd 37 - 336 Krat 1850 P. A. Bd 37 - 337 Kopp 1855 L. A., Bd 38, p. 799 - 485 Lavalle 1857 W. A., Bd 2 p. 148 - 326 Klotke 1877 W. A., Bd 36, p. 237 - 337 Kopp 1855 L. A., Bd 38, p. 799 - 485 Lavalle 1857 W. A., Bd 2 p. 180 - 346 Kopp 1855 L. A., Bd 38, p. 799 - 485 Lavalle 1857 W. A., Bd 2 p. 180 - 346 Kopp 1855 L. A., Bd 36, p. 493 - 347 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 180 - 348 Koch 1877 W. A., Bd 62, p. 4 - 349 Wyrouboff 1867 B. M., Bd 40, p. 228 - 356 Klocke 1871 N. J., p. 15 - 347 Klocke 1877 N. J., p. 15 - 348 Koch 1877 N. J., p. 15 - 349 Kurchoff 1867 B. M., Bd 40, p. 228 - 350 Klocke 1871 N. J., p. 369 - 351 Klocke 1871 N. J., p. 369 - 352 Klocke 1871 N. J., p. 369 - 353 Klocke 1871 N. J., p. 369 - 354 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 472 - 366 Quancke 1877 W. A., Bd 2 p. 475 - 367 Vogessung 1867 P. A., Bd 121, p. 401 - 368 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 475 - 369 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 475 - 360 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 475 - 361 Klocke 1877 W. A., Bd 2 p. 475 - 362 Vogessung 1867 P. A., Bd 121, p. 401 - 368 Klocke 1871 N. J., p. 369 - 371 Klocke 187				
- 340 Lorr				
312 Frankenheim 4836 C. R. Bd 43, p. 705				U. B. Bd 92, p. 1166.
342 Pasteur	- 312			P. A. Bd 87
19	- 313	Marbach	1856	C. R., Bd 48, p 705
342 Senarmont 1856 C. R. Bd. 43, p. 795, 343 Lavade 1853 C. R. Bd. 113 343 Lavade 1854 C. R. Bd. 36, p. 450, 344 Loir 1884 C. R. Bd. 92 p. 4166, 345 Loir 1885 C. R. Bd. 92 p. 4166, 346 Lavade 1853 I. A. Bd. 124, p. 78, 348 Sauber 1860 P. A. Bd. 111, p. 1 348 Frankenheim 1860 P. A. Bd. 111, p. 1 348 Lavade 1853 C. R. p. 36, 493 321 Kupp 1855 I. A. Bd. 94, p. 518, 322 Wulff 1885 Z. K. Bd. 11, p. 120, 323 Krat 1882 Z. K. Bd. 11, p. 120, 324 Krat 1882 Z. K. Bd. 11, p. 120, 325 Krat 1882 Z. K. Bd. 11, p. 120, 326 Glarsher 1856 Athenaeum, p. 144, 326 Glarsher 1856 Athenaeum, p. 144, 326 Klocke 1851 N. J., p. 369 335 Frankenheim 1836 P. A. Bd. 37 335 Frankenheim 1836 P. A. Bd. 37 343 Kopp 1855 L. A. Bd. 94, p. 118, 346 Senarmont 1856 R. Bd. 43, p. 799, 347 Charade 1857 W. A. Bd. 2 p. 180, 348 Lavade 1857 W. A. Bd. 2 p. 180, 349 Lavade 1855 L. A. Bd. 94, p. 118, 340 Kopp 1855 L. A. Bd. 94, p. 118, 341 Lavade 1857 W. A. Bd. 2 p. 180, 342 Bunsen 1857 N. J., p. 851, 343 Braine 1857 R. M. Bd. 40, p. 228, 344 Laudsberg 1857 R. M. Bd. 40, p. 228, 345 Braine 1857 R. M. Bd. 40, p. 228, 345 Braine 1857 R. M. Bd. 40, p. 228, 345 Braine 1857 R. M. Bd. 40, p. 228, 346 Laudsberg 1857 R. M. Bd. 121, p. 283, 347 Klocke 1857 N. J., p. 369, 348 Lavade 1857 N. J., p. 369, 349 Lavade 1857 N. J., p. 369, 340 Lavade 1857 N. J., p. 369, 341 Laudsberg 1857 R. M. Bd. 121, p. 104, 342 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 343 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 344 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 345 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 346 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 347 R. M. Bd. 2, p. 172, 348 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 349 Lavade 1857 R. M. Bd. 2, p. 172, 340 Lavade 1857 R.	- 312	Pasteur	1886	G. R., Bd., 43, p. 795.
- 342 Frankenbeim - 4861 P. A., Bd. 113 - 343 Lavarie - 4853 C. R., Bd. 92 p. 4166 344 kopp - 4853 I. A., Bd. 92 p. 4166 345 Scaber - 4860 I. A., Bd. 124, p. 78 348 Frankenbeim - 1860 P. A., Bd. 111, p. 4 - 348 Frankenbeim - 1860 P. A., Bd. 111, p. 4 - 348 Lavaile - 4853 I. A., Bd. 94, p. 348 321 kopp - 4853 I. A., Bd. 94, p. 348 322 Wulff - 4885 I. A., Bd. 94, p. 442 322 Wulff - 4885 I. A., Bd. 4, p. 442 325 Krat - 4880 P. A., Bd. 111, p. 420 326 Ghrisher - 4856 Albertaeum, p. 444 326 Ghrisher - 4856 Albertaeum, p. 444 326 Klocke - 4851 N. J., p. 369 - 333 Ebreuberg - 4853 P. A., Bd. 36, p. 237 335 Frankenbeim - 4856 C. R., Bd. 37 - 335 Kopp - 4855 L. A., Bd. 94, p. 448, - 346 C. R., Bd. 43, p. 799, - 485 C. R., Bd. 36, p. 493 - 340 Kopp - 4855 C. R., Bd. 36, p. 493 - 340 Kopp - 4855 L. A., Bd. 94, p. 448, - 340 Koph - 4855 L. A., Bd. 94, p. 448, - 340 Koph - 4855 L. A., Bd. 94, p. 448, - 341 Lavaille - 4858 C. R., Bd. 36, p. 493 - 345 Koch - 4874 N. J., p. 874, - 348 Koch - 4877 N. J., p. 874, - 348 Bunsen - 4867 L. A., Bd. 40, p. 228, - 351 Britine ke - 4889 P. A., Bd. 121, p. 283, - 352 Frichheimer - 4887 Centralbit, d. Bauxerwoltung, - 353 C., Rose - 4874 N. J., p. 369, - 461 Quincke - 4877 M. A., Bd. 2 p. 472, - 362 Vegesang - 4867 P. A., Bd. 121, p. 494, - 366 Quincke - 4877 M. A., Bd. 2 p. 472, - 362 Vegesang - 4867 P. A., Bd. 121, p. 494, - 367 Bruuns - 4877 M. A., Bd. 2 p. 475, - 368 Lavaille - 4887 N. J., p. 369, - 486 Quincke - 4877 M. A., Bd. 2 p. 475, - 367 Bruuns - 4877 M. A., Bd. 2 p. 475, - 368 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, - 369 Lavaille - 4887 N. J., p. 374, -				kastn. Arch., Bd 5, p. 294
- 313 Lovate				
- 313 Loir				
- 344				C R., 80 36 p. 493,
- 345 Sadber - 4860 L. A., Bd. 124, p. 78. - 348 Lavalle - 4853 C. R., p. 36, 493 - 321 Warff - 4880 T. K., Bd. 11, p. 420, - 322 Wulff - 4885 T. K., Bd. 11, p. 420, - 325 Krat - 4860 T. K., Bd. 11, p. 420, - 326 Glaisher - 4856 Athenaeum, p. 444, - 327 Kopp - 4853 L. A., Bd. 37, - 335 Frankenheim - 4856 C. R., Bd. 38, p. 237, - 336 Senarmont - 4856 C. R., Bd. 42, p. 448, - 336 Senarmont - 4856 C. R., Bd. 27, p. 480, - 340 Kopp - 4853 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4855 L. A., Bl. 94, p. 448, - 340 Kopp - 4855 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4855 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4855 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4855 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4856 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4857 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4858 C. R., Bd. 36, p. 493, - 340 Kopp - 4858 C. R., Bd. 440, p. 228, - 340 Kopp - 4858 C. R., Bd. 121, p. 283, - 350 Kopp - 4858 C. R., Bd. 121, p. 283, - 350 Kopp - 4858 C. R., Bd. 121, p. 404, - 361 C. Rose - 4871 W. A., Bd. 2 p. 472, - 362 Vogassang - 4864 P. A., Bd. 121, p. 404, - 363 Rrauns - 4857 W. A., Bd. 2 p. 472, - 364 Vogassang - 4864 P. A., Bd. 121, p. 404, - 365 Brauns - 4857 W. A., Bd. 2 p. 455, - 366 Quancke - 4877 W. A., Bd. 2 p. 455, - 367 Brauns - 4887 W. A., Bd. 2 p. 465, - 368 Rose - 4877 W. A., Bd. 2 p. 465, - 369 K. ake				L. R., DJ WE P. 1100.
- 318 Frankenheim - 318 Lavalle - 318 Lavalle - 318 Lavalle - 319 Kopp - 321 Kopp - 321 Wa ff - 322 Wulff - 322 Wulff - 322 Wulff - 325 Krat - 325 Krat - 326 Klocke - 326 Klocke - 326 Klocke - 326 Klocke - 327 Kopp - 338 Ebrenberg - 338 Ebrenberg - 338 Ebrankenheim - 4850 - 7. K., Bd. 41, p. 420, - 7. K., Bd. 111, - 326 Klocke - 326 Klocke - 327 Kopp - 338 Ebrankenheim - 4836 - 7. A. Bd. 36, p. 237, - 335 Frankenheim - 4836 - 7. A. Bd. 36, p. 237, - 335 Kopp - 348 Kopp - 348 Kopp - 348 Kopp - 349 Senarmont - 4856 - 8877 - 88 Kopp - 348 Kocke - 4877 - 88 Kocke - 4874 - 887 Klocke - 4874 - 888 Kock - 8874 - 888 Kock - 8877 - 888 Kock - 8878 - 8				
- 348 Lavalle				P & Bd 111 n. 4
- 321 Kupp - 321 Wa ff - 322 Wulff - 322 Wulff - 325 Krat - 325 Krat - 326 Lunkenheim - 326 Glaisher - 336 klocke - 337 Ebreuberg - 338 Ebreuberg - 338 Ebreuberg - 338 Ebreuberg - 338 Kupp - 338 Kupp - 348 Quincke - 348 Quincke - 348 Kupp - 348 Lavalle - 348 Kupp - 348 Kupp - 348 Kupp - 348 Senarmont - 4856 C. R. Bd 37 - 328 Kupp - 348 Senarmont - 4856 C. R. Bd 36, p. 237 349 Lavalle - 348 Kupp - 348				
- 321 Wulff	- 321			
325 Krat 4862 Z. R., Bd. 7, p. 393,	- 321		4880	
- 625 Lunkenheim 4850 P. A. Bd. 111 - 326 Glaisher 4856 Atheracum. p. 644, - 326 Klocke 4871 M. J., p. 369 - 335 Ebreuberg 4835 P. A., Bd. 36, p. 237, - 335 Frankenheim 6836 P. A., Bd. 37 - 325 Kopp 4853 L. A., Bd. 94, p. 448, - 336 Senarmont 4856 C. R., Bd. 43, p. 799, - 343 Quincke 1877 W. A., Bd. 2 p. 480, - 344 Lavalle 1853 C. R., Bd. 36, p. 493 - 345 Kocke 1874 N. J., p. 874, - 348 Koch 1877 N. J., p. 874, - 349 Koch 1867 N. J., p. 354 - 349 Wyrouboff 1867 R. M., Bd. 40, p. 228, - 345 Laudshierg 4864 P. A., Bd. 121, p. 283, - 353 Br sincke 1887 Centralid. d. Bauxerwaltung, - 353 C. Rose 4838 P. A., Bd. 73, - 364 Quincke 1877 W. A., Bd. 2 p. 472, - 365 Vogaskang 4864 P. A., Bd. 121, p. 404, - 462 Zirkel 4867 P. A., Bd. 131, - 366 Quincke 4877 W. A., Bd. 27, p. 270, - 367 Lavalle 4857 P. A., Bd. 131, - 368 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 270, - 368 Quincke 4877 W. A., Bd. 27, p. 270, - 368 Rosuns 4867 P. A., Bd. 131, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 270, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 270, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd. 27, p. 404, - 369 Rose 4877 W. A., Bd		Wulff	1885	
326 Glaisher 4856 Athenaeum, p. 444,				
- 326 klocke				
- 333 Ebrenberg				
- 335 Frankenheim - 325 Kopp - 325 Kopp - 4855 L. A., Bd 94, p. 448, - 336 Senarmont - 4856 C. R. Bd 43, p. 799, - 346 Quincke - 346 Koch - 347 Klocke - 347 Klocke - 348 Koch - 349 Bunsen - 4847 L. A., Bd 62, p. 4 349 Wyrouboff - 4867 B. M., Bd 62, p. 4 349 Wyrouboff - 353 Brancke - 385 Forchheimer - 388 P. A. Bd 121, p. 283, - 353 C. Rose - 481 P. A., Bd 73, - 362 Quincke - 363 Ni kles - 364 P. A., Bd 121, p. 494, - 365 Ni kles - 365 Rouneke - 377 W. A., Bd 2 p. 472, - 366 Quincke - 367 P. A., Bd 131, - 366 Rouneke - 387 P. A., Bd 131, - 366 Rouneke - 387 P. A., Bd 131, - 366 Rouneke - 387 P. A., Bd 131, - 366 Rouneke - 387 P. A., Bd 131, - 366 Rouneke - 387 P. A., Bd 27, p. 270, - 367 Lavalle - 368 Roune - 368 Rouneke - 387 Rouneke - 387 Rouneke - 387 Rouneke - 388 Rounekee - 388				
- 325 Kopp				
336 Senarmont 4856 C. R. Bd 43, p. 799,				
- 343 Quincke 1877 W A , Bd 2 p 480, 345 Lavalle 4853 C. R., Bd 36, p, 493 - 346 kepp 1855 K. A., Bd 94, p, 448, - 347 Klocke 1877 N. J., p, 874, - 348 koch 1877 N. J., p, 155 - 349 Bunsen 1847 L. A , Bd 62, p, 4, - 349 Wyronboff 1867 B. M., Bd 40, p 228, - 354 Landsherg 1864 P. A , Bd 121, p 283, - 355 Brance 1887 Centralid, d. Bauxecwaltung, - 354 C. Rese 1888 P. A., Bd, 121, p, 283, - 356 klacke 1871 N. J., p 369, - 361 Quincke 1877 N. J., p 369, - 362 Vegasaag 1864 P. A., Bd, 121, p, 404, - 365 Vegasaag 1865 P. A., Bd, 131, - 366 Rauns 1887 P. A., Bd, 131, - 366 Rauns 1887 N. J., Bd, 27, p, 270, - 366 Quincke 1877 W. A., Bd, 27, p, 270, - 366 Quincke 1877 W. A., Bd, 27, p, 270, - 366 Rauns 1887 N. J., Bd, 1 p, 448, - 367 Lavalle 1854 C. R., Bd, 26, 493, - 369 k. ocke 1874 C. R., Bd, 36 p, 493, - 369 k. ocke 1874 N. J., p, 576.				t., R. Bd 48, p. 799.
346 Lavalle 4853 C. R., Bd 36, p. 493 - 346 kepp 4854 N. J., p. 874. - 348 kech 4877 N. J., p. 854 - 349 Bunsen 4847 L. A., Bd 62, p. 4. - 349 Wyrouboff 4867 R. M., Rd 40, p. 228. - 354 Landsherg 4864 P. A., Bd 121, p. 283. - 355 Brane ke 4887 Zentschr. f. Branesce, p. 464 - 353 Forchhamer 4887 Zentschr. f. Branesce, p. 464 - 354 C., Rese 4888 P. A., Bd, 121, p. 283. - 355 klacke 4874 N. J., p. 369. - 361 Qunneke 4877 W. A., Bd 2 p. 472, - 362 Vegasaag 4864 P. A., Bd, 121, p. 404. 462 Zorkel 4867 P. A., Bd, 131. - 360 Ni kles 4848 C., R., Bd, 27, p. 270. 366 Qunneke 4877 W. A., Bd 2, p. 465. - 3667 Brauns 4887 N. J., Bd, 1 p. 444. - 367 Brauns 4887 C., R., Bd, 26, 27, p. 270. - 368 Lavalle 4854 C., R., Bd, 36, p. 493. - 369 k. acke 4844 N. J., p. 574.	- 343	Quincke	1877	W A , Bd 2 p t80.
- 347 Klocke				C. R., Bd 36, p. 493
- 348				
- 349 Bunsen				N. J., p. 574.
- 385 Wytenboff 1867 B. M., Rd 40, p 228, - 353 Brane ke 1889 Zeitschr. f Bauwesen, p 464 - 353 Forchheimer 1887 Centroll, d. Bauweschlung 353 G. Rose 1888 P. A., Bd. 73, - 350 klocke 1871 N. J., p 369, - 361 Quincke 1877 W. A., Bd. 2 p. 472, - 362 Vegesneg 1864 P. A., Bd. 121, p 404, - 462 Zirkel 1867 P. A., Bd. 131, - 363 Ni kles 1848 C. R., Bd. 27, p. 270, - 364 Quincke 1877 W. A., Bd. 2, p. 465, - 365 Brauns 1887 N. J., p 374, - 367 Lavalle 1853 C. B., Bd. 86 p. 493, - 369 k. ooke 1874 N. J., p. 574.				
- 353 Braine ke 1855 Zeitschr, f. Bauwesen, p. 104 - 353 Forchheimer 1887 Cerardili, d. Bauwesen, p. 104 - 353 G. Rose 1838 P. A., Bd. 73.				
- 353 Brane ke 1889 Zeitscht, f. Bauwesen, p. 101 - 353 Forchheimer 1887 Centraliit, d. Bauwesen, p. 101 - 354 Gr. Rose 1888 P. A., Bd. 73 355 klacke 1871 N. J., p. 369 362 Quincke 1877 W. A., Bd. 2 p. 472 362 Vegesang 1864 P. A., Bd. 121, p. 104 462 Zirkel 1867 P. A., Bd. 131 366 Ni kles 1868 G. R., Bd. 27, p. 270 366 Quincke 1877 W. A., Bd. 2, p. 465 367 Brauns 1887 N. J., Bd. 1 p. 444 369 K. acke 1844 N. L., p. 576.				
- 353 For chhemer (887 Centrallif, d. Bauxerwaltung, - 354 C. Rose (883 P. A., Bd. 73 350 klacke (871 N. J., p. 369 361 Quincke (877 N. A., Bd. 2 p. 372 362 Vegasang (864 P. A., Bd. 121, p. 403 462 Zorkel (867 P. A., Bd. 121, p. 403 365 Ni kles (885 C. R., Bd. 27, p. 270 366 Quincke (877 W. A., Bd. 27, p. 270 367 Brauns (887 N. J., Bd. 1 p. 443 367 Lavalle (853 C. R., Bd. 36 p. 493 369 k. acke (884 N. J., p. 573.				
- 353 G. Rose 1818 P. A., Bd. 73, - 350 klacke 1871 N. J., p. 369, - 361 Quincke 1877 W. A., Bd. 2 p. 472, - 362 Vege vang 1864 P. A., Bd. 121, p. 404, - 462 Zerkel 1867 P. A., Bd. 121, p. 404, - 361 Ni kles 1848 C. R., Bd. 27, p. 270, - 366 Quincke 1877 W. A., Bd. 2, p. 465, - 367 Brauns 1887 N. J., Bd. 1 p. 448, - 369 k. acke 1874 N. J., p. 574,				
- 364 Quincke 1877 W A., Bit 2 p. 472. - 362 Vege sing 1864 P. A., Bit 121, p. 104. 162 Zirkel 1867 P. A., Bit 131. - 365 Ni kles 1848 C. R., Bit 27, p. 270. - 366 Quincke 1877 W. A., Bit 2 p. 165. - 367 Brauns 1887 N. J., Bit 1 p. 444. - 367 Lavalle 1853 C. B., Bit 36 p. 493. - 369 Karke 1844 N. L., p. 574.	- 353	tr. Rose	1818	
- 362 Vege sang (864 P. A., Bd. 121, p. 404, 462 Zirkel (867 P. A., Bd. 131, -36) Ni kles (848 C. R., Bd. 27, p. 270, -366 Quineke (877 W. A., Bd. 2, p. 465, -367 Brauns (887 N. J., Bd. 1, 444), -369 K. acke (8.4 A., p. 574, -369 K. acke (8.4 A., p. 574)				
162 Zirkel 1867 P. A., Bd. 131.				W. A., Bd. 2, p. 172.
- 36) Ni kles (1848 C. R., Bd. 27, p. 270, s. 366 Quincke (1877 W. A., Bd. 2, p. 465, s. 367 Brauns (1887 N. J., Bd. 1 p. 448, s. 369 k acke (1848 N. J., p. 574 N.				
- 366 Quincke 1877 W. A., Bd 2, p. 465 367 Brauns 1887 N. J., Bd, 1 ; 448 367 Lovalle 1854 C. B., Bd 86 p. 493 369 k. acke 1844 N. J., p. 574.				
- 367 Brauns (1887 N. J., Bd. 1 p. 444. - 367 Lovelle (1854 C. B., Bd. 86 p. 493. - 369 Knoke (1874 N. 1., p. 574.				
- 367 Lavalle 1851 C. R. Bd 86 p. 493. - 369 k noke 1851 N. J., p. 574.				V Rd 1 / 445
- 369 haske 184 8, 1, p. 571.				C. B. Bd 86 p. 493.
	- 360	Stoller	1865	J. p. C., Rd. 98, p. 117.

Textseite	Autor	Jahr,	Publikation
Bd. 1. p. 370	O. Mugge	1888	N. J., Bd. 1, p. 1st.
- 370	Wriss	1884	Z, g, G, Bd, 36, p, 183,
- 378	Des-Clorzeaux	,,,,,	Nous, Rech., p. 17
370	Wyrauboff	1869	A. C. P., 5 Bd 16 p 293.
- 370	British	1895	InaugDess. Marburg, p. 22.
- 375	Marchand	1841	J. p. G., Bd. 23, p. 464.
- 379	Cohen	1886	Gott, gel. Anz., p. 915.
- 344	Brewster	9.9(53)	T. R. S. E., Bd. 20, p. 607
- 389	kuhlmann	1863	C. R., Bd. 57, p. 1036
259	Dallas	1875	P. R. S. E., Bd. 9, p. 429,
- 389	Reinsch	1884	Z, k, Bd 9, p. 564,
- 192 - 1943	King	1880	N. J., Bd. 2, p. 209. B. A. P., Bd. 29.
- 343	H. Schröder	1887	
394	J. M. Phomson	1879	Z. L. p. 463 L.c. S., Bd 35, p. 196
- 394	Н. Корр	1552	C B., Bd 15, p (653.
- 39+	v Hauer	1878	Verh. d. k. k. geolog. Beichsansialt
- 395	Sailebeck	1578	P 1, Erghd 8 p 625.
- 295	sadebeck	1878	W. A. Bd S, p. 376.
- 397	G. vom Rath	1977	Z k , Ba. 13.
397	Cathrein	1884	Z. N., Bd. S. p. 324.
- 397	E S Dena	1877	Z. K., Bd. 1, p. 89.
298	Frankenheim	1336	P. A., Bd. 37, p. 324.
- 398	Geuther	1483	L. A., Bd. 219 p. 36.
- 390	Sénarmont	1814	C. R., Bd. 38, p. 195.
- 399	Lothar Meyer	1971	C 81, Bd 4 p 58
- 394	Frankenbeim	1811	P. A., Bd. 87, p. 549.
- 291	Frankenheim	1860	P A Bd. 111 p 29.
- 607	hlocke	1878	Z. K., Bd. 2, p. 144. Freducat 6.8, Bd. 7.
- 407	Н. Корр	1855	L. A., Bd. 94, p. 118.
- 410	O. Mugge	1888	N J., Bd 1, p. 131.
12	Frankenligim	1500	P. A., Bd. 111, p. C.
113	L Wulff .	1885	Z. K., 161 10 p. 374.
- ili	kiren	1×16	P. A., Bill 157
- 423	Scheerer	18+5	P. A., Bd. 64 p. 633
- 130	Schrauf	1869	W B Bd 60, I, p 998.
4 보다	Nordenskield	4 M.3 B	P. A., Bd. 19 p. 197.
420	Vogelsang	1868	Arch neerl, Bd 3.
- (21	v. Hauer	1460	W. B., B J. 39 p. 623
- 421	J M Thomson	1879	J. & C., Bd. 35, p. 196.
127 -	Kopp	1879	G. B., Bd. 12, I, p. 904
- 426 - 145	Wyrouboff	1886 1887	R. v. m., R t 9 p 263
115	Wyrouhoff	1886	C. R., Bd. 99 , p. 209. B. s. m., Bd. 9 , p. 102
- 187	Brewster	1815	T. R. S. E., 161 S. p. 1818.
437	Brewster	1881	The kd ub phil, J., Bd. 5, p. 217.
- 637	Biof	1855	Mem de Hast, Bd. 18.
AAd	Madard	1517	V. M., Bd. 10.
- (12	Madard	1977	Z K, Bd 1, p. 309 b, P A., Bd 132,
			p 61%.
- 113	Brauns	1583	N. J., Bd 2, p. 102.
- 454	Klocke	txx0	N. J., Bd. 1, p. t.
- 445	Ben Saude	1883	N. J. Bd. 1, p. 165,
- 156	Ben Sande	1883	B s, m , Bd 6, p 260.
- 116	Brauns	1585	Inang Dies Marburg.
- 446	Monke	1440	N. 1, Bd. 2, p. 97
- 446	Wyrouboff Hussak	1887	B. s. m., Bd. 7 p. 19. 7, k., Bd. 12, p. 152.
- 146	110-20K	1031	7. 11., 12.7 BW, p. 172.

Textseile	Autor	Jahr	Publikation
Bd. I. p 446	klocke	1880	N. J., 8d. 1, p. 83.
- 445	Mallard	1876	A M. Bd 10
- 449	Bertrand	1888	Z. K., Bd S, p. 308.
- 449	Marbach	1855	P. V. Bd. 94, p. 124.
- 450	Hieschwald	1875	Tschermak's Min. Mitth., p. 244,
630	Reusch	1867	P. A., Bd. 182, p. 618
450	Klacke	4854	N. J., Bd. 2, p. 253.
~ 650	Ben Saude	1885	N J , Bd 2, p 44.
- 430	Klein	18×0	N. J., Bd. 2, p. 44. N. J., Rd. 2, p. 209
- 450	klacke	1881	N. J., 863 Z, p. 265
- 450	klocke	4850	N. J., Bd. 1, p. 5.
151	Brauns	1847	N. J., Bd. 1, p. 45.
- 451 - 151	Klocke	1850	N. J., Bd. 1, p. 83
- 451	Klocke	4589	N. J., Bd 1, p. 78.
- 451	Brauns	4883 4885	N. J., Bd. 2, p. 193 Inaug. Diss. Marburg.
- 454 KE4 -	Ben Saude	4882	N J., Bd 2, p 41
434	v. Hauer	1866	W. B. II, Bd. 58, p. 223.
- 455	Braums	1883	N. J., Bd. 2, p. 110.
- 163	Rammelsberg	1854	P. A., Bd. 91, p. 324
- 452	Credner	1879	J. p. C. (2), Bd. 2, p. 202.
- 161	Tschermak	4865	W B, Bd 50, I, p 566
- 463	Pfaff	1878	Ber. Soc. Kriang.
- 468	Wyrouhoff	4841	B. s. m., Bd. 4. p. 17.
- 468	Wyrouboff	4880	B. s. m., 3d. 8, p. 498.
- 472	Heremann	4886	C. B., Bd. 19, p. 2235.
- 481	Moller	186%	P. A., Bd. 117, p. 386.
- 482	Beudant	1519	A. C. P., Bd. 8, p. 45.
- 482	Lieben	1837	L. A., Bd. 101, p. 75.
- 482	tiony v. Cha-	1007	C 0 04 105 - 445
- 484	peron Daniell	4887 4516	C. R., Bd 105, p. 117.
- 484	R, Fabri	1010	J. of the roy Inst., Bd. 1, p. 24. N. C., Bd. 11, p. 444.
185	Milen	4876	P. A., Bd. 187.
- 457	Bartoli u. Papa-	1010	
	sogli	1885	Attı Soc. Toscana, Bd. 7.
- 483	Lavizzari	4863	Nouveaux phenomenes des corps et -
			staltises, Lugano,
- 485	O. Meyer	1883	N. J., Bd. 1, p. 74.
- 485	W. Spring	1837	B. A. B. S. Bd. 14, p. 13.
- 486	R. Weber	4846	Arch, de Gen, 3, Bd. 12 p 540
- 487	Salui-Horstman	1863	P. A., Bd. 120, p. 334.
- 487	F Exner	1874	P. A., Bd 153, p 53.
- 488	Brewsler	1837	T. R. S E., Bd 14,
- 688 - 188	Brewster	1953	P. M., Bd. 6, p. 29,
188	Leydolt	1835	W. B Bd 15, p. 39,
- 444	V. Kobell Haushofer	1863	M. B., p. 202. Habilinton sechrift, Munchen
- 458	Klacke	4878	Z. h., Bd. 2, p. 126,
- 488	\ Baumbaner	1870	P. A., Bd. 140, p. 97t.
189	s Baumhauer	1876	N. J. p. 602.
- 489	Wulff	4580	Z. h., Bd. 4, p. 162.
- 490	Ben Saude	1883	B. s. m., Bd. 6, p. 260.
- 190	Blasius	1885	Z. k., Bd. 10 p. 227
- 191	Leydoll	1832	W B. Bd. 8, p. 264
- 491	* Baumhauer	1872	P. A., Bd. 145, p. 459.
- 491 (na	O. Meyer	1553	N J., Bd. 1, p. 74.
- 492 - 495	V. v. Ebper	1884	W. B., Bd. 89, p. 368.
- 4 Dis	1, mountainer	1869	P. A., Bd. 188, p. 36s.

Textse	nto	Autor	Jahr	Publikation
Bd. I.	p. 496	klocke	1878	Z. K. Bd 2 p. +27.
	- 499	Solincke	1875	Leuth, Jahrb., p. 944.
	- 499	Blasius	1585	Z K., Bd. 10, p. 226.
	- 499	Proces	4878	Z K. Bd. 2. p. 133.
	- 500	v. Baumhauer	4870	P A., Rd 149, p. 271,
	- 502	Ehrenberg	1835	P. V., Bd. 86 p. 217.
	- 508	Guignet	4846	C. R., 8d 103, p 879.
	- 504	Frankenheim	1560	P. A., Bd. 111. p. f.
	307	Kenngott	4853	W. B., 9d. 2, p. 605. C. R., Bd. 75, p. 300.
	- 513	Monier Vesque	4874 4873	C. R., Bd. 78, p. 119.
	- 513	Ord	1879	The influence of culloids upon crystal-
	4710	(7)11	(Ora	line form and cohaeston London
	- 513	Guignet	4886	C. R., Bd 108, p. 873.
	- 546	Bottger	1443	£, A., Bd 47, p 350
	- 516	E. J. Mills	1880	C. N. Bd 41 p. 40
	- 518	W. N. Ailen	1882	Proc. Roy Dubl. Soc. Bd 4 p. 509.
	- 520	Mitscherlich	1836	P. A., Bd 89, p. 403.
	- 520	II de Vries	1878	Arch neer , Bd. 18 p. 344
	- 521	Gad	1878	du Bois Reymond, Arch. fui Anat. u
		0 1		Phys.
	- 321	Quincke	1870	Pfluger, Vrch. f. Physiol , Bd 19 p. 129
	- 523	Brucke Faminizin	1870	W. B., Bd. 79 p. 1, 1879.
	- 5:33	Crech	1883	B. A. P., Bd. 29, p. 514, C. B., Bd. 15, p. 2437 u, 2657
	- 523	Urech	1553	C. B., Bd 16, p. 2786.
	- 523	firech	1886	C. B., Bd. 17, p. 495 u. 2163
	- 523	Urech	18N5	C. B. Bd. 18, p. 94,
	523	Liebreich	1586	B B., p. 959
	- 523	Landolt	1883	В. В., р. 249,
	- 343	Landelt ,	1886 *	B B., p. 193 u. 1007.
	- 525	Grimaux	6846	C R , Bd 97, p 403.
	252	Grimaux	1884	C. R., Bd. 98, p. 1878.
	- 524	Frankenheim	1871	J p. C., Bd 54 p. 438.
	- 516 - 527	Frankeoheum Gothrie	1860 1875	P. A., Bd. 111. P. M., C., Bd. 49
	- 127	linthrae	1876	P. M. (5 , Bd. 1 v. 2.
	- 597	Bebrens	1871	W. B., Bd 64, I, p. 519.
	- 528	Reynolds	4885	Nat., Bd. 32 p. 333.
	- 248	Restolds	1886	Nat., Bd. 38, p. 430.
	- 531	F. Kohlrausch	1876	P. A., Bd. 159, p. 364.
	- 532	Page	1847	S. J., Bit 4, p. 331.
	- 588	Schmulewilsch	1871	P. A., Bd. 144 p 980
	- 533	Lebeduff	1881	J. r. G., Bd. 18, p. 246.
	- 593	Russner	1882	R., Bd. 18 p. 152, 206, 231
	- 133	Grada	1886	W. A., Bd. 25, p. 384.
	- 333	Joule Kundt	1860	P. T., Bd. 149, p. 106, P. A., Bo 151 p. 125,
	- 533	Bertin	1878	A. C. P. (5 . Bd. 15, p. 129.
	- 533	klacke	1881	N. J., Bd. 2.
	- 535	Behrens	1871	W, B Bd, 64, 1, p. 319,
	- 536	Ehrenberg	1835	P. A., Bd 86, p ±37
	- 737	Marchond	4554	J. p. C., Bd. 28, p. 464.
	- 540	Lidoff	4888	J. r. G., Bd 15, p. 364
	- 360	Н. Корр	1840	L. A., Bd. 84, p. 260.
	- 540	Karsten	1844	B. B.
	- 541 - 545	Riasius Le Chatelier	4885 4880	Z. K., Bd 10, p. 221 G. R., Bd 96, p. 1056

Textseile	Autor	John	Publikation
Bd. L. p. 345	Ditte	1874	C. R., BJ 79, p 915.
- 545	Henry	1911	L A , Bd 40 p 83
- 116	Horsford		S. J. 2 , Bd 13, p. 395.
- 746	Nickhis	1453	C. R., 8d, 36, p. 154.
- 746	Emborn	1856	1 \
- 347	Haberlandt	1877	fulling's landw. Zeit Auszug in Bre- dermann's Centralbi f Agrikultur- chem Bd 7, p. 33v.
+ 547	hamintzin		B A. P., Bd 29, p 444.
- 317	Quincke		Pfluger's Arch., Bd 8, p 332.
- 348	4 Schwarz	1885	R , Bd 21, p. 702
- 51×	Duvernoy	1871	C. C., p. 428
- 564	Bide		Mem. cour, d Brux Bd \$1 p t
- 519	H. de Vries	1983	C. R . Bd 97 p 4083
- 149	Donders v. Ham	1853	Sitzb d. Ak, z. Amsterdam.
	burger		
- 530	Th Hartig	1856	Botanische Zeitung.
- 550	Nageli	1862	Sitzh d hayer Ak
550	Maschke	1559	Bot. Zeitung
- 550	Sactions	1876	Ber d nat Ges, zu Leipzig
554	Schmedberg		Z. f. physiolog, Chem., Bd. 1
- 550	Ore hisel	1879	J. p. C. Bd 19
770	Grubler	1881	C. B Bd. 14 p 543.
- 550	Weyl		Z f physiolog (b Bd. 1, p. 2v3
- 550	Ritthausen	1882	C. B , Bd 15, p. 953,
. 5,0	Drechsel	1851	J. p. C., B4 23 p 97
- 550	Leitgeb	1886	Matth d. bot. fust, z. Graz, I.
- 551	Radlkofer	1867	Med -ch Unters
- 551	v. Lang	1863	W. B. Bd. 46 p 35.
- 353	H de Vries	1884	Maundblad voor Natuurwelensch
	In all to a	A sea to	Bd. 11, p. cts.
553	Detlefsen	1843	Z. z. Ford, d. phys. Unterr.
- 515	Reveille	1883	С В., В в 60 р 433.
- 555 - 556	Graham	1561	P. T., 8d. 151, p. 153.
157	Roberts	1852	Bep Brit Assoc, p 464.
131	Morin	1302	Mem. soc. phys. d. Genève, Bd. 13 p. 250.
- 55"	Dubrunfaut	1855	C. R. Bd. 41, p. 834.
- 137	braham	1861	P. T., p. (81
35.	Guranet	1862	C R., Rd. 55, p. 740.
- 557	Huzzinger	1877	Nature 3st 11.
- 317	Botkin	1860	Virchow's Arch Bd. 20, p. 26.
7.7	Heinsius	1879	C B Bd 12 p 1675.
- 557	Enklaar	1883	C C Bd. 14 p 100.
387	W. schumache	1860	P. A. Bd. 110, p. 337,
- 157	Baranetzky	18.5	P. A., B.1. 147, p. 195.
307	Wiebel	1883	Abh. d nature Ver. in Hamburg 2, Bd. 7 p. 65.
- 358	Graham	1803	J. p. C., Bd 87, p. 19.
- 55h	St. titles	1573	J p. C., Bd. 66, p. 187
558	H Schu ze	1554	J. p. C., Bd. 25, p. 431.
- 554	II Scholze	1583	J p C., Bd. 27 p 320.
358	S. T. Wright	1853	J. c. S. Bd. 43, p. 163,
- 558	W Spring	1881	C, B Bd 16 p, 1142.
- 554	H. Schulze	1885	J. p. C., Bd. 32, p. 190.
225	Gintl	1850	C. C. p. 357.
- 750	Grimmux	18%5	B. s. c [*] , Bd. 42° p. 74.
366	Gritistis	1885	C. B., Bd. 98, p. 1434 4540 4378

Textseile	Autor	Jahr	Publikation
Bd. 1. p 560	Brunhes	1881	Recherches exp. s. t. passage de a- quides, Toulouse, p. 438,
- 560	A. Zott	1886	W. A., BJ, 27 p. 229.
- 584	v. Regoczy	1884	Pflug Arch. Bd 34, p. 431.
- 561	Willel	1853	Abh. d. naturw, Ver. Hamburg, Bd. 7.
- 562	Pleffer	th77	Osmotische Untersuchungen, Leipzig, W. Engelmann,
- 564	Liebig	4882	L, A., Bd. 121, p. 78
- 364	Graham	1801	P. T., Bd. 151, p. 188.
- 565	Ludwig	1840	P. A., Bd. 78 p. 307.
- 386	Guebhard	1879	C R de l'Association, p 410
- 566	Jolly		Heule u Pfeuffer, Z f. rat Medicin, Bd. 7, p. 83.
567	Lhermite	4554	C B Bd. 89, p. 4477.
- 368	Quincke and		
	Wagenmann	4860	P. A. Bd. 110, p. 60,
- 56B	Gerstmann	1886	Tageht d 59 Naturf,-Vers., p. 109.
- 568	Quancke	4877	W. A., Bd. 2, p. 172,
- 569	Grabam	1830	P. A., Bd. 19, p. 189.
- 169	Payen	1822	A. C. P. Bu. 21, p. 215.
569	Graham	1880	P. A., Bd. 19, p. 149
- 559	Weppen	1565	L. A., Bd. 85, p 241 u 354,
569	Filhol	1552	A C P. 73 Bd 35, p. 206
- 169	van Bemmelen	1881	J. p. C., Bd. 28, p. 324.
569 - 169	Moszenk	1885	Arch f. Phys., p. 273
~ 569	Graham	1853	P. A., Bd. 19 p. 139.
- 578	Ventzke Van Bemmelen	1878	D. J., Bd 120, p 144
- 370	A. honig	1552	C. B. Bd. 11 p 2030 Natural, Bd 15, p 116
- 170	Behrens	1874	W. B., Bd 64 1, p. 549
- 371	Mylius	1887	Z. f. physiolog. Chem., lld. 11, p. 306.
371	Bucloux	1872	C. B., Bd. 5, p. 248.
- 571	Gerlach	1838	Mikroskop, Studien aus dem Gebiete
	as a sa		d, menschi, Morphologie,
- 572	Pfeffer	1886	Unters, a. d. bot. Just. zu Tubungen.
- 572	A. F. W. Schim-	40.4	91 11 TO F . 44.0
y= 15	per	4881	Z. K., Bd. 5, p. 456.
- 573 - 57)	Sclönhein Goppelsroder	1861	P A , Bd 11-b, p 275.
578	Thoulet	1384	Romen's Journal, Rd. 2 p. 1
- 578	Thoulet	1585	C. R., Bd. 99, p. 1072 C. R., Bd. 100, p. 1002.
- 178	Schulze	1866	P. A , Bd 129, p. 366,
- 179	W Spring	1488	B. A. B. 3, Bd. 12, No. 12
~ 179	Schlosing	1870	L, p, 493.
- 379	Grunning	18/19	C. B., Bd. 2, p 610.
- 580	Miniaguli	1833	Ann. ch. ph. 3, Bd. 87, p. 198
- 580	Wilhelmy	1850	P. A., Bd 81, p. 413 u. 199
- 580	Berthelot and		
	Pean de St.		
	Gilles	1837	A. C. P. (i) Bd. 66, p. 90
- \$80	Menschutkin	1882	C B., Bd. 15 p 16ts
- 580	Pfeffer	1885	W. A. Bd 26, p. 282.
- 580	Ramsay u. Young	1887	C. N., Bd. 56, p. 18,
- 580	Iwig a Heelit	1886	L. A. BJ 228, p 486.
- 581	v. Kroustchoff	18+3	G. R. Bd. 104 p. 6eg
- 581	Muschke	1872	P. A., Bd. 145 p. 549.
- 381	Masekke	1873	P. A., Bd. 146, p. 93
- 581	Syring	4593	B. A. B., Rd. 5 p. 35
- 582	Nicol	1884	P. M. (5, Bd, 6, p. 537,

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. L. p 583	Winkelmann	1978	P. A., Rd. 149, p. 492.
- 142	Rudorff	1873	P. A., Bd. 148, p. 486.
- 592	Bouty	1886	C R., Bd. 103, p. 39.
583	Margueritte	1851	C. R., Bd. 38, p. 304,
583	Dulong	1813	C. P., Bd. 82, p. 275.
- 384	H. Rose	1851	P. A., Bd. 82, p. 545.
284	Berthelot u St.		
	Martin	1859	C. R., Bd. 69, p. 464,
- 384	Muller	1874	P. A., Suppl -Bd. 6, p. 123.
- 583	Berthelot and	1000	4 () () () () () () ()
## # P	Jungfleisch	1872	A. C. B 4 . Bd, 26, p. 396
- 585	Graham	1831	1., A., Bd. 77, p. 36 A. C. P., 3, Bd. 2, p. 546,
585 - 585	Marignae Ingenhoes	1875	C. B., Bd. 12, p. 1678.
381	van de Wal	4569	inaugD. Leyden.
583	kremers	1856	P. A., Bd. 98, p. 58.
- 585	Favre u. Valson	1872	C. R., Bd. 74, p. 1165.
- 385	Favre u. Valson	1873	G R, Bd 77, p 577.
- 189	Bouty	4886	C. R., Bd. 103, p. 49.
386	Mein	4886	Ann. Bd. 27 n 151.
- 586	Ruderff	1358	C. B., Bd 21, p. 4.
3%5	Stenger	1848	W. A., Bd 83, p 577.
- 586	Kundt	1876	P. 4., Jubellal p 645.
586	Kundt	1578	W. A., Bd. 4, p 34,
- 586	kundt	1834	P. A., Bd 52, p 545.
356	Bertheld	1869	C. R., Bd. 69, p. 464, A. C. P. 4, Bd. 26, p. 196,
- 586	Berthold	1872	A. C. P. 4, Bd. 26, p. 396.
- 587	Berzelius	1832	Berz, Jahrh., Bd. 11, p. 47.
545	Staedel u. klein-		2 0 01 44
	schmidt	1878	C. B., Rd. 11, p. 1744.
- 548	v Zepharovich	1876	W. B., B. 23 p 7.
- 599 - 599	Panelmanco Daubrée	1878	A. L., Bd. 20. C. R., Bd. 29. p. 227.
- 390	Lévy u. Bour-	1049	C. n., bu we. p xzr.
- 10.00	geois	1882	C. R., Bd. 94, p. 4365,
- 590	klein u. Morel	1885	C. R., Bd. 100, p. 1140,
- 550	Clarke u kebler	1883	Am. Chem. J., 8d. 5, p. 235.
380	Wyroubolf	1384	B. s. m., B.t. 7, p. 5.
898	J. M. Thomson		
	u Bloxam	1882	J. c. S. Bd 41, p. 379,
- 191	Frankenheim	1854	P. A., Bd 98, p. 20
591	Msbeherlich	1929	P. A., Bd. 15, p. 453.
- 192	Wyrouboff	1840	P. A., Bd. 15, p. 453, B. s. m. Bd. 3, p. 136,
- 592	Hahn	1859	Arch, d. Pharm, v. Bly .2, Bd. 99
4.0			p 147.
593	Wyrouboff	1850	B. s. m., Bd. 8, p. 120.
- 192	Troost	1865	C R., Bd 61, p 109,
592	G. Rose	1842	P. A., Bd. 55 p. 329.
- 793	G. Boso	1849	P. A., Bd. 77, p. 450,
592	G. Ruse	1873 4-74	P A, Bd 148, p 497,
- 593	Schrötter Einhorn	1871	W. B., 16d. 58,
606	Leenq de Bois-	1886	C. R., Bd 19.
13 (14)	bandran	1874	C. R., Bd 79, p. 1491,
606	\ Muller	1874	P A Suppl -Bd. 6, p. 123.
- 607	G. Wiedemann	1878	P. A., Bd. 126 p. 4; Bd. 135, p. 177
		10.10	u W. A. Bd 5, p 45
- 607	Foussereau	1886	C. N. Bd. 103, p 48 0, 215.
1519 T	Foussereau	1887	C. R., Bd. 104 p. 1265.

Textse	ite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. I.	р. 607	Brucke	1877	W. B., Bd. 75 p. 507.
	- 607	Foussereau	1888	J P. 2 , 8d, 7 p 80,
	608	Kallir	4887	W. A., Bd 31, p. 1015.
	- 610	Seely	1871	C. N., Bd 28 p. 169.
	- 610	Ebell	1876	D J., Bd, 220, p 60, 155.
	- 611	Traube u. Neu-		
		berg	1387	Z. p. C. Bd. 1, p 809.
	- 613	Lodwig	4856	W. B., Bd 20, p. 539.
	- 613	Muller	1862	P. A., Bd. 117, p. 286,
	613	Iwig u. Hecht	4896	L. A., Bd 228 p. 166.
	- 613	Wyrouboff	1580	B s. m Bd. 3 p. 198,
	- 613	Etard	1887	C. R., Bd. 104 p. 1614.
	- 613	Etard	1888	C R., Bd 106 p 206.
	- 613	C. R. Schulze	4887	W. A., Bd 31, p. 227.
	- 616	Le Chatelier	1881	G. R., 8d. 99, p. 786, 484.
	- 614	Le Chatelier	1893	C. R., Bd. 100, p. 444
	614	Braun	1887	W. 1, Bd. 30 p. 250.
	- 611	Guthere	1884	P. M. 5 Bd. 18, p. 22, 105.
	616	Chancel u. Par-		C B D4 100 ccs
		mentier	1885	C. R., Bd. 100, p. 773.
	- 614	Christiansen		W. A., Bd, 23, p. 298,
	- 615	Parmentier	1987	C. R., Bd. 104 p. 686
	- 617	Molter	1863	P A., Bd 117, p. 386,
	617	V. Meyer	1875	C. B., Bd M, p. 996
	- 617	Moller	1863	P. A., Bd. 117 p. 286
	- 618	klocke	£578	Ber d. Freib n Ges., Bd. 7, p. 2.
	- 618	v. Houer	1366	W. B., Bd. 53, 11, p. 223.
	- 518	Lecoq de Bois-	1471	P b bat to see a had a sees
	640	Baudran Kenne	1873	C. R., Bd 1, p 888 u Bd. 2, p. t450.
	- 618	Frankenheim	1961	P. A., Bd. 118 p. 491. W. B. 2, Bd. 72, p. 307.
	619	Plaundler	1875	*** 0. 2, 00 ° . p. 207.
	016	Leccq de Bois- baudran	1475	B. s. c. 2, Bd. 28, p. 390.
	- 621	Gernez	1878	Ann. ec. n., Bd. 8, p. 167; Bd. 6, p. 1.
	- 621	Schiff	1358	5. A., Bd 106 p 114.
	6±1	Pickering	[983	C. N., Bd 47, p. 83.
	- 633	Waller	1864	P. M., Bd. 28, p. 94.
	- 622	lwig v. Hecht	1886	L. A., B4, 113, p. 166,
	- 622	tiernez	1874	G. R., Bd. 78 pc 68.
	- 622	Debray	1353	C. R., Bit 46 p 576,
	- 622	Boyer	1859	C. R., BJ. 48, p. 848.
	- 022	Deschamps d'A-		
		valion	1861	C. R., 8d 58, p. 544.
	~ 033	Pasteur	1948	C. R., Bd. 26 p. asa.
	- 622	Gernez	1875	C. R., Bd. 79, p. 219.
	- 622	tiernez	1876	C. R. Bd 88, p 217.
	625	Rudorff	1885	B. B., Bd. 20, p. 356.
	- 626	G. Lunge	1877	C. N., Bd 35 p. 98.
	- 62×	G. Rose	1887	P. A., Bd 42, p. 358.
	- 628	G. Rose	1869	P A., Bd 111 p, 136,
	- 634	Frankenheim	1854	P. A., Bd. 92, p 863.
	631	Credner	1870	J. p. C. 2 161 2, p. 252
	- 634	Schiff	1859	L. A., Bd. 111, p. 371.
	631	Seimi	1853	J. C., p. 117.
	- 531	Carey Lea	4.0.00	S. J. 3, Ro. 7, p. 376.
	- 63=	Berthelot	1881	C. R. Bd. 98 p. 870.
	- 632	Weher	1870	P. A. Bd 141 p 432.
	- 632	Guignet	1556	C. R., Bd 103, p. 873.
	- 634	Ehrenberg	1840	J. p. C., Bd. 31, p. 104,

Textscite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. I. p. 634	Harting	1840	Bull, d. sc. phys. en Neerlande p. 28
- 631	Link	1539	P. A., Bd. 46 p. 258.
- 634	v. Lasouix	187世	P. A., Bd. 144, p. 442.
- 645	Erdmann	1540	J. p. C., Bd 19 p 384
- 635	Marchand	4844	J. p. C., Bd. 28, p. 464.
- 636	Frankenheim	1860	P. A., Bd. 111, p. 1.
- 617	V. Hauer	4866	W. B., Bd. 58, p. 228,
- 687	Lecoq de Bois-	4873	F D D.1 SA 950 165
- 688	Frankenheum	1864	C. R., Bd. SO, p. 858, 1450. P. A. Bd. 118 p. 494.
- 638	Plaundler	1 177	W. B., Bd. 72, p. 707.
638	Klocke	4 478	Ber. Freih, n. bes., B.l. 7.
- 612	Lecon de Bois-		0-011 0 0 0 1000 000 000010 00011 0 0
	baudrau	1873	B. s. c. '2 , Bd. 28, p. 390
- 642	s Found		Verb, d k. k. geol. Reichsanst, p 131
- 645	klocke	1478	7. k., Bd 2, p (44,
- 646	RudorlY	1885	B B., Bd 20, p. 356,
- 618	Klocke	1878	Ber, Freib, n. Ges., Bd. 7.
649	Buderff	4873	P. A., Bd. 148, p. 656.
- 633	Guthrie	4873	P. M. C. Bd 49
- 654	Mallard	1880	B s, m. Bd S p 3 u. Bd. 4 p. 71
- 654	Wyrouboff	1540	B < m. p 36).
- 65 4	Tschermak	1874	Mineralog, Mitth, p. 18,
- 656	Dufet	1978	B. s. m., p. 58
- 654 - 654	Dufet	1880	C, R., Bd. 86, p. 884 u. Bd. 91, p. 280,
- 655	Flork Brown	1887	Z. K. Bd. 4 p 388.
- 656	Klocke u.Braum	1974	N. J., Bd. 1, p. 188. Ber, Freib n. Ges., Bd. 7
- 661	Cazeneuve	1972	C. R., 8d. 95 p. 1338
661	Fon-masi	1984	C. B., Bd. 99, p. 87.
- 663	Fremy n Ver-	*400*	C. 15, 24. 50, p. 61.
	neurl	1987	C. R., Bd. 104 p. 737.
- 665	Fremy u. Ver-		
	neusi	1888	C. R., Bd. 106, p. 565
- 665	Des-Clorscaux	4588	C. R., Bd. 106, p. 567.
- 606	Curre	1885	B. s. m. Ba 8, p +45.
- 686	de Coppet	1874	C. R., Bd 78 p. 194.
665	Lower	1850	C. P. s , Bd. 29, p. 62.
- 666	Lowel	1853	C. P. 3, Bd 37, p 457.
- 666	Lonel	1857	C. P. (3 . Bd 49, p. 32
- 668	Beesch	1867	W. B., Bd 56, p 724.
- 66×	Ps tilitzin	4 8 8 4	C. B., Bd 17. p. 276
- 669	E. Wiedemann	1553	W. A., Bd. 17 p. 554.
- 669	C. R. Schulze	1887	W. A., Bd. 81, p. 2e4.
673	van t'lioff und	4046	C to the Of the Office
- 676	Van Deventer H. Kapp	1886	C. B., Bd. 21 p. 2144 C. B. Bd. 17, p. 1116.
- 678	Rudorff	1588	C. B., Bd 21, p. 379.
- 677	Th. Reicher	1887	Z. p. C., Bd. 1, p. 42t.
- 675	van l'Hoff und	1001	en he cut may wi he ages
- 10	van Deventer	1888	C. B., Bd. 21, p. 2150.
- 679	Williard Case	1886	P. R. S., Bd 40 p. 345.
- 679	Kroustchoff	1837	C R , Bd. 104 p. 602,
- 679	O Masclike	1873	P. A., 95 145, p. 549.
- 679	O. Maschke	4872	P. A., Bd. 146, p. 190.
- 686	Vicentini and		
	Omeder	1887	Atti Torino Bd, 22 p. 717.
- 686	Vicentini	1886	Alli Torino Bd. 22 p. x3.
- 686	Ladeking	1598	W. A., Bd. 34, p. 24.

Text-eite	Autor	John	Publikation
Bd. I. p 687	Dieteries	4×88	W. A., Bd. 83, p. 417.
- 687	Yelten	1584	W. A. Bd. 21, p 31.
- 687	Plaundler und		
	Platter	4870	P. A., Rd 149, p. 574.
- 687	Dannen	1841	J. P., Bd. 10, p. 198,
657	Braun	4992	B. B., p. 289.
- 683	Zincke	1871	C. B., Bd. 4, p. 578.
- 690	Toliens u. Mun-	4.35.41.4	C1 T0 T0 1 A
- 690	der Linnemann n.	1874	C. B., Rd. 4, p. 806
- 080	Linnemann u.	1873	C. B., Bd. 8, p. 1099
- 693	Gernez	4 8 8 8	C. R., Bd. 95, p. 1278.
697	Ruderff	1872	P. A., Bd. 145, p. 279.
- 684	Frankenleem	1860	P. A., Bd. 111, p. t.
- 698	van Biemsdyk	1880	A C. P. 5 , Bd 20 p. 66.
- 701	klein u. Morel	4885	C. R., Bd 100 p. 1140
704	Devole	1848	Pharm Centralbl , p. 200
- 701	Pisati	1877	A. L., Bd. 274, p. 447
- 702	Sciebilone	4878	Gazz, chim , Bd. 10, p. 501.
- 702	Sciendone	1979	Berbi, 1878, p. 21.
- 70%	Fordos u. Gélis	1854	Pharm, Centralbl., p. 294
- 702	Magous	4857	J p C. Bo 72, p 48
- 70±	Frankenheim Frankenheim	1836	P. A., Bd. 39 p. 380 J p. G., Bd. 54, p. 436.
- 702	Deville	1851	J. p. C., BJ, 54, p. 436.
- 706	Magnus	4803	P. A. Bd. 20, p 177.
- 704	Deville	1855	C. R. Bd. 40, p. 769.
- 704	Frankenheim	4851	J p C , Bd 54, p 133.
- 703	Wohler	1841	P. A., Bd. 54, p. 260.
- 707	Schulzenberger	1568	C. R., Bd. 66 p 716.
- 708	Weher	1537	J. p. C., Bd. 70 p. 354.
- 708	Giraud ,	1886	B. s. c., Bd. 46, p. 505.
+ 709	Kaloscher	4887	W. A., Bd. 31, p. 104.
- 740 - 741	v. Ujatna Regnault	4898 4856	W. A., 8d. 34, p. 247 P. A., 8d. 98, p. 396
- 748	Probel	1849	P. A., Bd. 49 p. 590.
- 713	Fabre	4887	A. C. P. 6 Ho. 10 p. 472.
- 713	Kuhlmaon	4860	J. p. C., Bd. 51 p. 238.
- 748	Milscherlich	1876	P. A., Bd. 48, p. 547
- 743	Deville	4835	C. R., Bd. 40 p. towl.
- 717	Hieselewald	4873	N. d. k. k. geolog, Reichsanstalt, Bd. 22
0.0	. Heren		p. 171.
- 748	v Hauer	1877	V. d. k. k. peolog. Reichsanstall. B1 23
- 719	Frankenbeim	1851	p, 174. J. p. C. Bd 54 p 438
- 791	Zirkel	1867	Z. g. G., Bd 19, p 767.
723	Levdott	1852	W. B. Bd S p 264
- 728	Schott	1875	P. A., Bd. 155 p 22
- 724	H. Rose	4841	P. A. Bd. 52, p. 443.
- 724	Christison	4835	P. A., Bd. 36, p. 494.
7#5	Cl. Winkler	1485	J. p. C., Rd. 31 p. 247.
- 793	Kuhlmann	1880	J. p. C., Bd. S1 p. 238.
- 726	Giraud	1848	B. s. c., Bd. 46 p 505.
- 728 - 730	Alexejew	1882	J. p. C., BJ 25 p. 548
- 720	Ehrenberg Frankenheim	1810	J. p. C. Bd. 21 p. 95 P. A., Bd. 111 p. t.
- 732	Weiss	4871	P. A. Bd 142, p. 323
- 734	Vogelsang	4874	P A., 168, 148 p 621
- 784	v. Lasputa	1872	P. A., Bd. 144 p. 14z.

Bd. 1. p 737 C. Schultz 4869 P A., Bd 187 p. 247.	Textseite	Autor	Jabr	Publikation
- 738 Guthrie - 1883			_	-
- 738 Tibleo u. Shen- stone - 740 Raeult				
1832 P. R. S., Bd. 35, p. 345, W. A. Bd. 25, p. 305, C. R., Bd. 94, p. 565, C. R., Bd. 94, p. 1517, C. R., Bd. 95, p. 1517, C. R., Bd. 187, p. 240, P. A., Bd. 187, p. 243, P. A., Bd. 187, p. 243, P. A., Bd. 187, p. 243, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 446, P. M. 6, Bd. 12, p. 1334, P. M. 6, Bd. 12, p. 134, P. M. 6, Bd. 12, p. 152, P. A., Bd. 137, p. 257, P. A., Bd. 142, p. 172, P. A., Bd. 142, p. 173, P. A., Bd. 142, p. 173, P. A., B			1884	P. M. 5., Bd 18, p. 88, 605.
- 780	- 735		1600	D h & D.1 92 p. 017
- 740 Raoult				
740 Raoult 1882 C. R., Bd 94 p. 1517. 740 Raoult 1882 C. R., Bd 95 p. 187. 740 Rudberg 1830 P. A., Bd 18 p. 240. 740 Rudberg 1869 P. A., Bd 18 p. 240. 740 Rudberg 1869 P. A., Bd 18 p. 240. 742 Pfauntler and Schnegg 1873 P. A., Bd 122 p. 837. 743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd 10. 743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 744 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 745 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 748 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 748 Guthrie 1887 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 748 Christiansen 1884 P. M. 3, Bd 6, p. 35 u. 105. 748 Christiansen 1884 W. A. Bd 28 p. 296. 748 Christiansen 1884 W. A. Bd 12, p. 1334. 748 Christiansen 1884 W. A. Bd 28 p. 296. 749 C. Schultz 1885 P. A., Bd 17, p. 462. 749 Heintz 1874 P. A., Bd 17, p. 436. 749 C. Schultz 1886 P. A., Bd 140, p. 436. 740 Rudorff 1872 P. A., Bd 140, p. 436. 750 Rudorff 1872 P. A., Bd 140, p. 279. 750 Rudorff 1872 P. A., Bd 142, p. 152 752 C. Schultz 1869 P. A., Bd 142, p. 172. 753 Kepp 1841 L. A., Rd 40, p. 184. 753 Alexagew 1885 P. A., Bd 142, p. 172. 754 Riche 1882 P. A., Bd 28, p. 1335. 755 Riche 1882 P. A., Bd 29, p. 4, p. 1487. 757 Riche 1883 P. C. R., Bd 39, p. 237. 758 E. Wardemann 1884 W. A., Bd, 20, p. 238. 759 W. A., Bd, 20, p. 238. 760 Rudorff 1872 W. A., Bd, 20, p. 237. 758 E. Wardemann 1884 W. A., Bd, 20, p. 237. 758 E. Wardemann 1874 W. A., Bd, 20, p. 237. 758 E. Wardemann 1874 W. A., Bd, 20, p. 237. 759 W. A., Bd, 30, p. 237. 750 Rudorff 1872 W. A., Bd, 20, p. 237. 758 E. Wardemann 1884 W. A., Bd, 20, p. 237. 758 E. Wardemann 1874 W. A., Bd, 20, p. 237. 759 W. A., Bd, 20, p. 238. 750 Rudorff 1872 W. A., Bd, 20, p. 237. 750 Rudorff 1872 W. A., Bd, 20, p. 237. 751 Riche 1875 P. M. 8, Bd 20, p. 237. 752 Riche 1876 P. M. 8, Bd, 20, p. 49, 331, 416. 753 Ruthrie 1876 P. M. 8, Bd, 20, p. 49, 331, 416.				
- 740 Rapult				
- 740 Ramill - 740 Rudberg - 7				
- 740 Rudberg - 760 Rudcoff - 764 Rudcoff - 766 Rudcoff - 766 Rudcoff - 766 Rudcoff - 766 Rudcoff - 767 Rudcoff - 768 Pfaundler und Selnnegg - 1875 Rudcoff - 763 Guthrie - 1875 P. M. 5, Bd. 127, 247. - 743 Guthrie - 1875 P. M. 5, Bd. 10, 2. - 743 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 49, p. 4, 206, 266. - 743 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 1, p. 49, 331, 546. - 743 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 1, p. 49, 331, 546. - 743 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 244. - 743 Guthrie - 1884 P. M. 5, Bd. 2, p. 244. - 743 Guthrie - 1884 P. M. 5, Bd. 2, p. 244. - 745 Guthrie - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Guthrie - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Christiansen - 1884 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Rudgner - 1885 P. M. 5, Bd. 17, p. 462. - 748 Rudgner - 1885 P. A. Bd. 18, p. 298. - 749 C. Schultz - 1885 P. A. Bd. 187 p. 247. - 749 Rudorff - 1872 P. A. Bd. 187 p. 247. - 750 Rudorff - 1872 P. A. Bd. 142, p. 172. - 752 C. Schultz - 1869 P. A. Bd. 142, p. 172. - 753 Rudorff - 1872 P. A. Bd. 142, p. 172. - 754 Winney - 1884 P. A. Bd. 187, p. 287. - 755 Rudorff - 1870 P. A. Bd. 140, p. 184. - 757 Ruche - 1885 P. A. Bd. 187, p. 487. - 757 Ruche - 1885 P. A. Bd. 187, p. 4, 206, 266. - 758 Guthrie - 1875 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 759 Ruchelen - 1883 P. A. Bd. 20, p. 238. - 750 Guthrie - 1884 P. M. A. Bd. 20, p. 238. - 751 Windows - 1883 P. A. Bd. 20, p. 238. - 752 Guthrie - 1885 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 753 Guthrie - 1885 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 756 Guthrie - 1875 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 7576 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 758 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 759 Guthrie - 1885 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 750 Guthrie - 1885 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 751 Guthrie - 1885 P. M. 5, Bd. 20, p. 238. - 752 Guthrie - 1885 P. M. 5, B				
- 740 Rudorff - 740 C Schultz 4864 P. A., Bd. 122 p 817. - 742 Pfaundler und Schnegg 1873 W. B., Bd. 71 P. A., Bd. 49. - 743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd. 49. - 743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd. 49. - 743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Ruchanan 1887 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Rober 1887 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Rugner 1887 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Rugner 1887 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Rugner 1888 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 748 Rugner 1889 P. M. 5, Bd. 1 p. 49, 351, 546. - 749 Heintz 1889 P. M. 6, Bd. 12, p. 433, - 749 Heintz 1889 P. A., Bd. 19, p. 436. - 749 Rudorff 1870 P. A., Bd. 19, p. 436. - 750 Rudorff 1870 P. A., Bd. 140, p. 420, - 751 Wunnel 1871 P. M. 8, Bd. 140, p. 420, - 752 Rober 1881 P. A., Bd. 141, p. 420, - 753 Ruche 1882 P. A., Bd. 141, p. 420, - 754 Roche 1885 P. A., Bd. 141, p. 420, - 757 Roche 1885 P. A., Bd. 19, p. 138. - 758 E. Wademann 1885 P. A., Bd. 20, p. 228, - 768 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 228, - 768 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 228, - 768 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 438, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 438, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 438, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238, - 769 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 238,				
- 740 C Schultz - 762 Pfaundler und Selnnegg - 743 Guthrie - 744 Guthrie - 745 Guthrie - 745 Guthrie - 746 Guthrie - 747 Guthrie - 748 Gay Lussae u Thenard - 748 Gay Lussae u Thenard - 748 Gay Lussae u Thenard - 749 Gay Lussae u Thenard - 748 Gay Lussae u Thenard - 749 Gay Lussae u Thenard - 749 Gay Lussae u Thenard - 748 Gay Lussae u 748 Gay Lussae u Thenard - 748 Gay Lussae u Thenard - 748 Guthrie - 748 Gay Lussae u 748 Gay Lussae u 748 Gay Lussae u 748 Guthrie - 748 Gay Lussae u 748 Gay Lussae u 748 Guthrie - 748 Gay Lussae u 749 Gay Lussae u 740 Gay Lussae u 740 Gay Lussae u 748 Gay Lus	- 740		4564	P. A., Bd. 122 p 817.
- 742 Pfaundler and Schnegg	- 740		1369	
- 743 Guthrie	- 742	Plaundler und		
743 Guthrie 1875 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 743 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 744 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 745 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 746 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 747 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 1 u. 2. 748 Guthrie 1878 P. M. 5, Bd 2 u. 195. 748 Guthrie 1884 P. M. 5, Bd 27, p. 462. 748 Guthrie 1885 P. M. (3), Bd 17, p. 462. 748 Christiansen 1884 W. A. Bd 23 p. 296. 748 Kohler 1879 C. B. Bd 12, p. 4234, 749 C. Schultz 1883 W. A. Bd 12, p. 4234, 749 R. Wagner 1883 W. A. Bd 19, p. 436. 749 C. Schultz 1885 P. A. Bd 187 p. 247, 749 Heintx 1854 P. A. Bd 187 p. 247, 749 Heintx 1855 A. C. P. 3 Bd 44, p. 152 750 Rudorff 1872 P. A. Bd 140 p. 420, 751 Winner 1871 P. A. Bd 140 p. 420, 752 C. Schultz 1869 P. A. Bd 187, p. 247, 753 Kopp 1841 P. A. Bd 187, p. 247, 754 L. A. Rd 40, p. 184. 755 Berthelot 1885 P. A. Bd 81 p. 375, 756 Ostwald 1885 P. A. Bd 81 p. 375, 757 Berthelot 1885 P. A. Bd 81 p. 375, 758 E. Wiedemann 1883 W. A. Bd 29, p. 488, 757 Berthelot 1885 P. A. Bd 81 p. 375, 758 Guthrie 1885 P. A. Bd 81 p. 275, 758 E. Wiedemann 1885 W. A. Bd. 20, p. 228, 759 Guthrie 1885 B. A. B. 3, bd 11, 760 E. Wiedemann 1886 P. M. 3, Bd 20, p. 228, 763 Guthrie 1876 P. M. 4, Bd, 49, p. 1, 306, 260, 763 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 2 p. 247, 764 P. M. 5, Bd 2 p. 247, 765 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 2 p. 248, 766 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 2 p. 248, 767 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 2 p. 248, 768 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd 2 p. 248, 769 P. M. 5, Bd 2 p. 249, 760 P. M. 5, Bd 2 p. 240, 760 P.		Schnegg	1873	W. B , Bd 71
1873		Guthrie	1575	
- 743 Guthrie		Guthrie		
- 743 Guthrie				
- 743 Guthrie				
- 743 Guthrie - 1884 P. M. (3), Bd. 17, p. 462 748 Buchanan - 1884 W. A. Bd. 28 p. 298 748 Kohter - 1879 C. R. Bd. 12, p. 1234, - 748 R. Wagner - 1852 P. 489 748 R. Wagner - 1852 P. 4. Bd. 12, p. 436, - 749 C. Schultz - 1869 P. A. Bd. 19, p. 436, - 749 Heintz - 1854 P. A., Bd. 19, p. 436, - 750 Rudorff - 1872 P. A., Bd. 147, p. 152 - 750 Rudorff - 1872 P. A., Bd. 140, p. 420, - 751 Wunnel - 1871 P. A., Bd. 142, p. 172, - 752 C. Schultz - 1869 P. A., Bd. 142, p. 172, - 753 Kopp - 1841 L. A., Bd. 40, p. 184, - 754 Heunet - 1854 P. A., Bd. 19, p. 375, - 755 Botta - 1882 P. A., Bd. 19, p. 489, - 757 Reche - 1884 P. A., Bd. 25, p. 1 758 E. Wademann - 1883 P. A., Bd. 20, p. 228, - 768 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 20, p. 4, 366, 266, - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221.				P. M. V, Rd. 2, p. 201.
- 748 Buchman - 748 Christiansen - 748 Christiansen - 748 Kohler - 748 Kohler - 748 Gay Lossae u - Themard - 748 R Wagner - 748 R Wagner - 749 R Wagner - 749 C. Schultz - 749 Heintz - 750 Bouns - 750 Rudorff - 751 Wunn el - 752 C. Schultz - 753 Kopp - 753 Kopp - 754 Wannel - 755 Rethelot und - 757 Betthelot - 757 Betthelot - 757 Riche - 757 Riche - 757 Reche - 757 Reche - 758 E. Wardemann - 768 Guthrie - 763 Guthrie - 763 Guthrie - 763 Guthrie - 765 Guthrie - 765 Guthrie - 766 Guthrie - 766 Guthrie - 767 Guthrie - 767 Guthrie - 768 Guthrie - 769 Guthrie -				1' M, 5, Bd, 6, p. 35 H, 195,
- 748 Christiansen - 748 Kohler - 748 Gay Lüssac u. Thenard - 748 R. Wagner - 748 R. Wagner - 748 Hagen - 749 C. Schullz - 749 C. Schullz - 749 Heintz - 750 Bouis - 750 Rudorff - 750 Rudorff - 751 Wunn el - 751 Wunn el - 752 C. Schullz - 752 C. Schullz - 752 C. Schullz - 753 Kopp - 753 Kopp - 754 Kopp - 755 Kopp - 756 Ostwald - 757 Recthelot und - 757 Recthelot - 757 Recthelot - 758 E. Wademann - 758 E. Wademann - 758 E. Wademann - 758 Guthre - 758 Gu		-		
- 748 Kohler - 748 Gay Lossac u. Therard - 748 R Wagner - 758 Hagen - 758 Hagen - 759 C. Schultz - 759 Rudorff - 750 Rudorff - 750 Rudorff - 751 Wunnel - 752 C. Schultz - 752 C. Schultz - 753 Kopp - 753 Kopp - 754 Kopp - 755 Rudorff - 755 Rethelot und - 757 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 758 E. Wademann - 758 E. Wademann - 758 Guthre - 758				
- 748 Gay Lussae u. Thenard - 748 R Wagner - 758 Hagen - 758 Hagen - 758 Hagen - 759 C. Schultz - 749 Heintz - 750 Rudorff - 750 Rudorff - 751 Wunorel - 752 C. Schultz - 752 C. Schultz - 753 Kopp - 754 Alevejew - 755 Rother - 755 Rethelot - 756 Rethelot - 757 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 758 E. Wiedemann - 768 Guthrie - 769		44 .		
Thenard - 748 R Wagner - 758 Hagen - 758 Hagen - 759 C. Schultz - 749 Heintz - 740 Heintz - 750 Rudorff - 750 Rudorff - 751 Wuno el - 752 C. Schultz - 752 C. Schultz - 753 Kopp - 753 Alevejew - 753 Alevejew - 753 Rothe - 757 Reche - 758 E. Wardemann - 758 E. Wardemann - 758 E. Wardemann - 758 Guthrie - 758 Guthrie - 758 Guthrie - 758 Guthrie - 759 Reche - 759 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 757 Reche - 758 E. Wardemann - 758 E. Wardemann - 758 E. Wardemann - 758 Guthrie -			1015	
- 748 R Wagner - 758 Hagen - 758 Hagen - 758 Hagen - 758 W. A. Bd. 19, p. 486 749 C. Schultz - 5869 W. A. Bd. 187 p. 247 749 Heintz - 5854 P. A., Bd. 187 p. 247 750 Bouns - 555 A. C. P. 3 Bd. 44, p. 152 - 750 Rudorff - 5872 P. A., Bd. 140 p. 420, - 754 Wunn el - 5871 P. A., Bd. 142, p. 172 752 C. Schultz - 1869 P. A., Bd. 142, p. 172 753 Kopp - 1841 L. A., Bd. 40, p. 184 753 Alevejew - 1885 P. A., Bd. 81 p. 575 756 Ostwahl - 757 Berthelot - 1882 L. A., Bd. 25, p. 1 757 Riche - 757 Riche - 758 E. Wardemann - 769 E. Wardemann - 769 E. Wardemann - 769 Guthrie - 5875 W. A., Bd. 20, p. 232 763 Guthrie - 5875 P. M. 5, Bd. 29, p. 1, 366, 266 763 Guthrie - 5876 P. M. 5, Bd. 29, p. 251, 446 763 Guthrie - 5876 P. M. 5, Bd. 29, p. 251, 446 763 Guthrie - 5876 P. M. 5, Bd. 20, p. 251, 446 763 Guthrie - 5876 P. M. 5, Bd. 20, p. 251, 446 763 Guthrie - 5876 P. M. 5, Bd. 20, p. 251, 446.	1 40		1811	
- 748 Hagen - 749 C. Schultz - 749 Heintz - 749 Heintz - 750 Bouns - 750 Rudorff - 751 Wunnel - 752 C. Schultz - 752 C. Schultz - 753 Kopp - 753 Alevejew - 753 Alevejew - 753 Alevejew - 753 Fournet - 754 Bethelot und - 757 Riche - 757 Riche - 757 Riche - 757 Riche - 758 E. Wardemann - 768 Guthrie - 763 Guthrie - 763 Guthrie - 763 Guthrie - 763 Guthrie - 765 Guthrie - 766 Guthrie - 767 But 2 5 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	- 748			
- 749 C. Schultz				W. A. Bd. 19, p. 486,
- 749 Heintz				
- 750 Rudorff	- 149	Heintz	1854	
- 750 Radorff - 751 Wunnel - 1871 P. A., Bd. 142, p. 172, r. 752 C. Schultz - 1869 P. A., Bd. 142, p. 172, r. 752 Ropp - 1841 L. A., Bd. 40, p. 184, r. 753 Alevejew - 1885 Prot. J. russ, chem. Ges. 4, p. 28; r. 753 Fournet - 1836 P. A., Bd. 81 p. 375, r. 756 Ostwald - 1882 J. p. C., Bd. 25, p. 4, r. 757 Berthelot - 1883 C. R., Bd. 94, p. 1487, r. 757 Berthelot - 1883 Beitt., p. 664, r. 757 Berthelot - 1883 Beitt., p. 664, r. 758 E. Windemann - 1883 W. A., Bd. 3 p. 237, r. 760 E. Windemann - 1883 W. A., Bd. 20, p. 128, r. 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 29, p. 43, 354, 446, r. 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, r. 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221, and file - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, r. 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221, and file - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221, and file - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221, and file - 763 Guthrie - 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 221, and file - 187	- 7.50	Bonis	1855	
- 754 Wunn el - 752 C. Schultz - 1869 P. A., Bd. 142, p. 172, - 752 C. Schultz - 1869 P. A., Bd. 137, p. 237, L. A., Id. 40, p. 184, L. A		Rudorff	1872	
- 752 C. Schultz 1869 P. A. Bd 137, p 257 753 Kopp 1841 L. A., Bd, 40, p. 184. 752 Alevejew 1885 Prof. J. russ, chem. Ges. 4, p 283 - 752 Fournet 1836 P. A., Bd 31 p. 575 753 Ostwald 1882 J. p. C., Bd. 25, p. 1 757 Berthelot und Hossay 1882 C. R., Bd, 94, p. 1487 757 Reche 1885 C. R., Bd, 94, p. 1487 757 Mazotto 1885 Beddt, p. 664 757 Berthelot 1879 C. R., Bd, 88, p. 1335 758 E. Wiedemann 1885 W. A., Bd, 3 p. 237 760 E. Wiedemann 1885 W. A., Bd, 20, p 228 763 Guthrie 1875 P. M. 4, Bd, 49, p 1, 306, 266 763 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd, 20, p 21.				
- 752 Kopp 752 Alevejew 753 Alevejew 753 Fournet 753 Fournet 755 Bethelot und 1882 C. R., Bd. 25, p. 1. 757 Riche 757 Riche 757 Mazotto 758 E. Wiedemann 758 E. Wiedemann 769 W. Spring 769 Guthrie 760 Guthrie				
752 Alevejew 752 Fournet 1836 P. A., Bd 81 p. 575. 756 Ostwald 1882 J. p. C., Bd. 25, p. t. 757 Berthelot und 1883 C. R., Bd. 94, p. 1487. 757 Reche 757 Mazetto 758 E. Wardemann 760 E. Werdemann 762 W Spring 763 Guthrie 763 Guthrie 765 Guthrie 765 Guthrie 766 Guthrie 767 Guthrie 767 Guthrie 767 F. M. 5, Bd. 20, p. 21.				
- 732 Fournet 1834 P. A., Bd 81 p. 375 736 Ostwald 1882 J. p. C., Bd. 25, p. 1 757 Berthelot und 1882 C. R., Bd. 94, p. 1487 737 Riche 1883 Bedd., p. 664 737 Mazatto 1883 Bedd., p. 664 737 Berthelot 1879 C. R., Bd. 88, p. 1335 758 E. Wildemann 1883 W. A., Bd. 3 p. 237 760 E. Windemann 1883 W. A., Bd. 20, p. 228 763 Guthrie 1875 P. M. 6, Bd. 49, p. 1, 306, 266 763 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 351, 446 763 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 351, 446.				
- 756 Ostwald - 757 Berthelot und Howay - 757 Riche - 757 Mazotto - 758 E. Windemann - 758 E. Windemann - 758 W Spring - 768 Guthrie - 758 Guthrie - 759 Gut				
- 757 Bethelot und				In C Rd 25, o t.
Robe				as hi ou may he at
- 737 Riche			1882	C. R., Bd. 94, p. 1487.
- 757 Mazetto	- 737			
- 758 E. Wildemann 1877 W. A., Bd. 3 p. 237, 1883 W. A., Bd. 20, p. 228, 762 W. Spring 4886 B. A. B. 3 , Bd. 11, 763 Guthrie 4876 P. M. 4, Bd. 49, p. 4, 306, 266, 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p. 49, 354, 446, 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p. 241, 876 P.				
- 760 E. Wedemann 1883 W. A., Bd. 20, p 228, - 762 W Spring 6886 B. A. B. 3, Bd 11, - 763 Guthrie 4876 P. M. 4, Bd. 49, p 4, 306, 266, - 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p 49, 354, 446, - 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p 49, 354, 446, - 763 Guthrie 4876 P. M. 5, Bd. 2, p 201, - 7	- 737	Berthelot	1879	
- 762 W Spring (\$86 B. A. B. 3 , bd 11. - 763 Guthre (\$75 P. M. 4 , 86, 49, p. 4, 266, 266, 266, 266) - 763 Guthre (\$76 P. M. 3 , Bit. 2, p. 49, 354, 446, 266) - 763 Guthre (\$76 P. M. 5 , Bit. 2, p. 49, 354, 446, 266)				
- 768 Guthrie 1875 P. M. 4, Bd. 49, p. 1, 206, 266, - 763 Guthrie 1876 P. M. 3, Bd. 2, p. 49, 351, 446, - 763 Guthrie 1876 P. M. 5, Bd. 2, p. 241,				
- 763 Guthre 4876 P.M. 3, Bit. 2, p. 49, 354, 446.				
- 763 Unthrie 1876 P. M. A. Bit 2 p 211.				P. M. 4 , 8d. 49, p 1, 395, 26a.
700 IRBITIO 1500 P. H. A. INI Z P ZT.				
	- 763		4878	P M S 181 A 1, 25 165
- 763 Guthrie 4878 P. M. 5 Rd 6, p. 33, 105. 763 Guthrie 4884 P. M. 5, Bd 17 p. 462.				P M 5 Rd 17 n 164
- 763 Brugelmann (885 C. C. 3, Bd. 15, p 804 u 833				C. C. 3 . Bd. 15 p. 864 p. 833
764 Pfaundler 1887 G. B., Bd. 20 p. 2223.				
- 764 Offer 4880 W. B 2 , Bd. 81, p. 1088.				
764 Polazzo u. Ba-				
telli 1884 Alti Ac, Torino, Bd, 19, p. 674			1884	Att. Ac. Torino, Bd. 19, p. 674
- 764 Batelli u. Mar-	- 764			
tinel i 1885 Atti Ac Torino, Bd. 20, p. 1058.		linel i	1893	Att Ac Torina, Bd. 20, p. 1058.

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. I. p 765	Gernez	1876	C. R., Bd. 82, p. 4451.
- 765	Gernez	1876	C. R., Bd. 88, p. 217.
- 765	C. Schultz	1869	P. A., Bd 187, p. 247.
- 786		1877	D. J., Bd 226, p. 55.
- 766		1877	D. J., Bd. 226 p 394.
- 766	v. Fuchs	1552	D. J., Bd. 126, p. 346.
- 761	Osmond und		
	Worth		A. M. 8, Bd 8, p. 5.
767	Sorby	1883	Z. d. V. d. log., p. 630.
767	Martens	1878	Z, d, V, d, Ing., p. 205 u, 481.
- 773 - 773	Wedding	1883	Z. d. V. d. Ing. p. 572.
- 774	Daelen	1859	Z. d. V. d. Ing., p. 680.
- 774	Splittgerber Leydolt	1858	P. A., Bd. 76, p. 572. W. B. Bd. 8, p. 264.
- 775	Hendry	1008	Cosmos, Bd. 25, p. 100.
- 775	Douglas Her-	t	Comos. Dr. 20, p. 100.
1111	man u. Frank		
	Rutley	1588	P. R. S., Bd. 39, p. 87.
- 776	Henrivaux	1878	C. B., Bd. &. p. 1060.
- 776	Fournet	1861	C. R. Bd. 58. p. 170.
+ 776	Peligot	1875	
- 776	Groger	1881	D. J., Bd. 242, p. 297.
- 776	Peligot	1874	C. P. 5 , B.5 1, p. 559.
- 776	Schott	1873	D. J. Bd 218 p. 15t.
- 776	Scholl	1873	P. A. 8d 155, p. 22.
- 777	Ebell	1874	D. J., Bd 213, p. 53.
- 777	Ebe l	4876	D. J., Bd 220 p. 64.
- 777	Ebell	1877	D. J., Bd. 225, p. 70,
- 777	Schott	1587	V. d. Ver. z. F. d. Gewerheffeißes, p. 799
- 777	G. Wunder	1870	J. p. C., Bd. 1, p. 432.
- 759	Leydolt	1832	W B , Bd S p 264
- 779	Ebelmen	1849	C. R., Bd. 82, p. 330, 710.
- 779	Ebelmen	1851	C. R., Bd 88, p. 525
- 784	W. Thomson	4883	Rep. Brit. Ass. Southport, p. 474.
- 78t	Remitzer	1886	B. d. osterr. Ges. z. F. d. chem. Indu-
			strie, Bd. 5 u. 6.
- 781	J. H. L. Vogt	1884	h. Svenska VetAkad. Handlingar,
	44		Bd. 9, No 1,
- 752	Matthiessen	1866	P. A., Bd. 128, p. 52,
- 752	Pernet	1875	R., Bd. 11, p. 237.
- 753 - 753	Wiebe	1881	B. B., p. 843
- 753 - 753	Wiebe Foussereau	4583	B. B., p. 1023. C. R., Bd 96, p. 785.
- 784	Bauer	1875	D. J., Bd. 215, p. 281.
- 783	de Luynes und		1, v., pd. 210, p. vo.
7 62 74	Feil	4875	C. R., Rd 81 p 31t.
784	Salteron	1880	C R., Bd. 91, p. 690.
- 784	de la Bushe	15%1	C. R., Bd 92 p. 194.
- 788	de la Bastie	1875	D. J., Bd. 215, p. 186.
- 784	Fr. Se meny	1885	Z f Gasindustric, Bd 18, p 417u,483,
783	Whitaker		Mech. Mag., Bd. 61, p. 447,
785	Mendelejew	1874	C. B., Bd. 7 p. 126
783	Vogel	1859	J. p. G., Bd. 77, p. 481.
785	de Luynes	1873	G. R. Bd. 76, p. 346.
- 186	Marangom	1879	N. C. 3 Bd. 5, p. 116.
785	Barus u Strou-		0 1 5 01 91 5. 03
	lie 1	4 H H H	S. J. 3, Bd, 81, p. \$49 u. B 1, 82, p. 191.
786	artoli	1585	1 Orosi (8), Juli, p. 1.

Textseile	Autor	Jahr	Pubakation
* ** ***			
Bd. L. p 786	Splitgerber	1850	P. A., Bd. 79, p. 297.
- 787		1342	Bot. Zeit , Bd 40 Nr. 36,
787		1847	D. J., Bd. 106, p. 358.
787			.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
	Feil	4875	C. R., Bd. 1. p. 341.
788	Dufour	1869	C R., Bd. 68, p 298.
- 744	Provenzali	1881	A. L., Bd. 84, p. 237
798		1877	P. R. S., Bd. 25, p. 292.
- 788	Rudwell	1851	P. R. S., Bd. 31, p. 294.
- 789	Bellate u. Ro-		
	manese	1582	P R S., Rd, 34 p 404
- 796		1884	B. s. m. Bd. 4 p 47.
- 794		1584	7 K Bil 9, p. 348.
- 797		1884	N. J., Bd. 2, p. 4.
- 298		1835	P A. Bd 35, p. 481
- 798		1841	P. A., Bd. 52, p. 443.
- 799			F 13 40
	Wohler	1233	J. C., p. 65.
- 800		1011	J. C., Bd. 10, p. 75.
- 810		1844	P. A., Bd. 52, p. 443.
- 50%		1874	J. c. S., p. 775.
- 802		1017	Pol. Nutizbe, Bd. 32, p. 340.
892 - 802		1847	A. C. P., Bd. 21, p. 295.
- 803		1537	A C. P., Bd 24, p 429
- 803		1835	P. A., Bd 9, p. 557
503		1875	1. V. Bd. 93, p. 126 Bull. Brux - 2 - Bd. 39.
- 583		1877	W A , Bd 3, p. 237.
- 893		1879	Berbl., p. 783.
- 596		1856	B. s. c., Bd. 45 p. 482
- 806		1864	bortschr. d. Phys., Bd 20 p. C.
806		1886	W. A., Bd. 27 p. 165
- 896		1860	P. A., Bd. 109 p 526.
806		1563	P. A. Bd 118, p 431
- 806		1846	W. A., Bd. 27 p. 856
806		1579	J, of the Iron Steel fust. Bd. 2.
- 807	Millar	1881	P. R. S. E., Bd. 11, p. 549
- 807	Nies u, Winkel-		
	mann	1881	W. A., Bd. 13, p. 43.
807	Niesu. Winke -		
	mann	1243	W A., Bd 18 p. 364
807	E Wiedemann	1688	W. A., Bd. 20, p. 225.
- 907	Vicentini und		
	Omodei	1887	Atti Ac. Torino, Bd. 28
- 807	Vicentini v.		
	Omodei	1887	Attr Ac. Roma p 235, 294, 321.
- 807	C Fromme	1884	W A. Rd. 22, p. 37t.
- 808	17	1886	W A. Bd 27 p 368.
- 808		1886	D. J., Bd. 261, p 344.
- 808		1900	S. J. 3., Bd 31, p. 639 u. Bd, 32 p. 181
985	hal	1886	276. C. R. Bd. 100, p. 1228.
- 809		1555	
- 809		1857	Polyt. C. Bt., p. 14.
- 809 - 809		4884	Sazb.d, Warzle phys. med Grs. P. R. E., Bd. 11, p. 36s.
- 309 - 309	4	1856	C. B., Bd. 103 p 743 4435,
- 809		1554	C. N., Bd. 56, p 238
- 810	Newall	1887	P. M. 5, Rd 24 p 435.
- 811	Ledeboer	1355	C. R., Bd 106, p (29.
- 011	Leuenoet	,010	G. 217, 170 100, 11 120.

Pextse	eile	Autor	Jahr	Publikation
Bd. L	p 814	Barett	1387	The scientif Proc. roy, soc. Dublin N.S., BJ. 5, p. 360
	- 811	W Siemens	1888	Elektrotechn Zeitschr., Bd. 9, p. 177.
	- 411	Daubree	1875	C. R., Bd 40 p. 526.
	- 511	Becquerel	1851	A C. P., Bd. 33 p 110
	= 511	Pisali u. Sapo-		
		rito Ricca		Cim. 3 , 8d 1, p. 35
	- x11	Wertheim	1844	A G. P. 30, Bd. 12 p 640,
	- 511	Baudrimont	1870	A C P., Bd 30, p 30*.
	- 812	Waltand	4892	M 3 , B i 2 p ton,
	- 812	Temlinson	1897	P. M. 5, Bd. 23 p. 245.
	- 412	Hauschinger	1887	D J, Bd 200 p 216.
	- 512 - 512	H. Rost	1859	P. A. Bd 103, p 411.
	- 518	O Popp Lau	TRRE	Z. f. them 2, Bd. 6 13, p 305,
	516	Ulemendot	1882	C. R., Bd. 94, p. 952. C. R. Bd. 94, p. 703.
	814	Poillon	1856	L. Nat. p. 326.
	- h f s	Placking	1886	Att Ac, Tormo Bd 21
	- 811	Fairbeirn	1815	Athenseum, p. 4207.
	>15	Fairbairn	1847	Athenaeum, p. 743
	- 815	Payre	1864	Not, sur les fravaux se Paris,
	315	Weller	1882	P. A., Bd 117, p. 386.
	- 813	Braun	1886	M. B., Bd. 2 p. 193
	- M16	Cailletet	1884	C. R., Bd. 106, p. 333,
	- 818	Jinnetlaz	1879	8, s, m , Bd, 2, p, 191,
	- 819	Marshall, Smith		
		u Osmond	1882	Proc. Ediab Sac , Ed 2 p 626, 809
	819	Amagat	1887	C. R., Bd. 104, p. 1459.
	~ h19	Nichols und	4000	23 34 4 73 4 43 440
	10.041	Wheeler	1881	P. M. 5, Bd. 2, p. (13,
	- 844	Foundereau	1887 1885	G. B., Bd. 104 p. 4464.
	- 819 - 819	Fink	1857	W. A., Bd 26 p 514, C. B. B1 105 p 1120
	430	Amagal Magasan	4858	P. A., Bd 105 p 161,
	~ 850	Bunsen	1850	P. A. B1 81 p acs
	4 120	W Themson	1850	P. M. J., Bd. 36, p. 423
	840	Batelli		Attrick, Veneto b , Bd 8
	- 520	Amagal	1880	C R., Bd 105 p. 665.
	520	Gpossens		Arch. Neers , Bd. 20, p. 449.
	- 821	Poynting	1881	P. M. A., Bd. 12, p. 82,
	XET	Peddie	1888	P. R. S. E. Bd 18, p. 035.
	- 522	W Thomson	1839	P. R. S., Bil 9, p. 144
	* 22	Faraday	4880	P R S., Bd 10 p. 4ve.
	922	Lorbes	this	P. M. 4., Bd., 16, p. 514.
	822	1, Tampson	68/12	P. R. S., BJ 11 p. 473,
	- N±3	Hagenbach	1850	Verh, nat, Ges. Basel, Bd. 1
	- 824	Hagenbach	1875	Arch de tien 2, Ild, 4 p, 384
	824	Slow	1876	P. A., Bd. 156 p. 389. P. A., Bd. 158, p. 306.
	- 991	Montanan	1531	P A., Bd 158, p 368, P T Bd 2 p. 385.
	124	Hopkinson	1478	P. T. Bit 2, p. 17.
	- 384	Hopkuson Gordon	1879	P. T. Bd. 2, p 117.
	- 49 1	Osmoke	1858	W A , Bd 19, p 707.
	+3+	Quancke	1886	W. A., Bd. 28 p 589
	- 120	Weber	1×83	W V Bd, 19 p 728.
	321	Palez	1846	Inaug,-bes Zurich,
	425	Lomaszewski	ESSS	W. A., Bd 33 p 33
	320	E. Colm v. Arons	1886	W. A Bd 33 p. 13.
	- 525	Pfeiffer	1585	W. A Bd. 26 n. 237

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. 1. 0 826	Quineke	1886	W A , Bd 28, p. 569
- 897	Familia	4×39	P. A., Bd 48 p 458.
8%7	Bleckrode	1879	W A., Bd 6 p. 211.
- 529	Gladstone and		
	Tribe	1878	P. R. S., Bd. 26 p. 2.
- 819	Bartoli	1583	10rosi, Bd. S. p. 1.
830	Quincke	1586	W A. Bd 29, p. 519
- 436	Quincke	4861	P A Bd 118 p 584.
- 934	West	1376	du Bois u. Reichert's Arch. p 711
- 821	Reitinger and		and the latest terminal to the latest terminal t
	hraus	1883	W B. 3 , Bd. 46 p. 376.
- 531	> Helmholtz	1579	W A., Bd. 7. p. 351.
- 833	E de Bois-Rey-		N. Co. Co. Co.
100	mond	1864	B B, p 885
- 533	Kerr	1879	P. M. 5 Bd 8, p 83 229.
- 834	Blondbat	1888	C, R., Bd. 106 p. 347
- 835	Th. W Eugel-	10.00	77 8 75 8 9 61675
At 6 = 66	DESTRIES .	1847	Z. I., Bd 7, p. 833,
- 807	Faraday	1833	3 u 7 Reihe d Experimentalunters
837	Objeh	1865	P. A., Erght 7 p 289.
835 - 939	Hittorf	1579	W A Bd. 7, p 627.
- 839 - 840	Warburg Damel u Miller	1884	Verh, nat Ges. Freib., Bd b.
- 840	Poudlet	1813	P. A. Bd. 64 p 39
- 814		1855 1887	P. A. Bd. 65, p. 474 Ath 1st Venctor 6, Bd. 5
- 811	Paghani Gray	1886	P. M. 3', Bd. 22 p 889
- 841	J W. Langley	1888	Z. p. C. Bd 2, p. 83
- 843	Hittorf	1859	P. A., Bd. 106, p. 525.
- 813	Groteian	1883	P. A., Bd. 18, p. 177.
- 843	Moser	1878	W. A., Bd 8, p. 216.
- 844	Stotba	10119	Ch. Centralbl. 3 . Bd. 5, p. 13v
- 847	F. kohfrausch	1587	W A , Bd. 26, p 212
847	Schidlowsky	4877	J. d. phys. Ges. 81 Petersh., Bd 9
			p. 50.
KAB	Andrews	1885	P. R. S. E.
- h+8	Malla	4877	P. R. S., Bd. 26 p. 504.
- 849	Vogel	1862	P. A., Bd. 117, p. 816,
- 849	H. Rose	1537	P. A., Bd. 101 p. 320
- 351	k. Bequerel	1851	A. C. P. 3 Bd. 32, p. 176
- 351	Lermontoff '	1877	J. r. G., Bd. 9, p. 7.
- 831	Lattermand	UN70	C. R., Bd. 70 p. 482
- h53	Schulze	1885	J. p. C., Bd. 32, p. 390
- 851	Foussereau	1880	C. B., Bd. 108, p. 248
DA 11	101 111	4.0.	111 15 154 163 11
Bd. H. · ·	Mach u. Wentzei	1885	W. B., Bd 92 H p. 225.
- 1	Mach u, Salcher	1857	W A., IId. 82 p 227.
- 3	Jawein u. La-		
	mansky Gughelmo und		Que sata accomplificación la la catalada.
. 3	Masina	1877	Revista scientifico-industriale.
o 5	Andrews	1996	D D & Dd 4A att
- 4	Bodaszewski	1886	P. R. S., Bd. 40, p. 254, C. C. 3, Bd. 12, p. 249
- 5	Bodaszewski	1882	Cosmos, Bd. 7, p. 477.
- 6	v. Nügeli	1879	М. В. р. 389.
- 6	Jamin	1856	C B., Bd 48, p ₹34.
- 6	Louyet	1849	P. A., Bd 78, p 287.
m 6	Høgen	1849	P. A., Bd. 77, p. 499.
- 6	Bactoli	1584	A. L., Bd. S, p. 837.
	,	1	

Bd. II. p 6 Feddersen 4878 P. A., Bd 148, p 302. 7 C. Neumann 4872 V. d. sacbs. Ges. d. W., p. 49. 7 Schildiowsky 4886 J. r. G 6, Bd 18, p. 482 7 Tyndall 4870 Proc. Roy, 10st. Bd 6 p 3. 8 Frankland 4877 P. R. S., Bd 25, p. 582 N., Bd 28, p. 297, u. Bd 29 610 <th>p \$17,</th>	p \$17,
7 C. Neumann 7 Schildiowsky 1886 7 Tyndall 8 Fronkiand 8 Fronkiand 9 Ludge v. Clark 610. 61 Bottger 1867 62 Deville 1867 63 Bettler 1867 64 Bottger 1867 65 Bettler 1867 66 Bettler 1867 66 Bettler 1867 66 Bettler 1867 67 Polyt. Notizbit. Bd. 34, p. 303 67 E. R. Bd. 45. 68 C. R. Bd. 45. 68 C. R. Bd. 45. 68 C. R. Bd. 67, p. 488 68 C. R. Bd. 67, p. 488 69 Playfair und Wanklyn 1962 61 L. A. Bd. 122, p. 43. 61 Devilleu. Troost 65 C. R. Bd. 64 p. 237. 63 Naumann 686 C. R. Bd. 64 p. 237. 63 C. B. Bd. 11, p. 2045. 64 Wanklyn 65 C. R. Bd. 24 p. 554 u. Bd. 27 66 C. R. Bd. 68 p. 157. 65 C. R. Bd. 68 p. 157. 66 Deville 66 C. R. Bd. 68 p. 157. 67 C. R. Bd. 68 p. 157. 68 Bettler 68 C. R. Bd. 122, p. 48. 69 J. p. C. 2, Bd. 19, p. 69. 60 Deville 60 C. R. Bd. 68 p. 157. 61 Troost 61 C. R. Bd. 68 p. 157. 62 C. R. Bd. 68 p. 157. 63 C. R. Bd. 68 p. 157. 64 Wurtz 65 C. R. Bd. 185, p. 345. 65 C. R. Bd. 185, p. 345. 66 C. R. Bd. 185, p. 345. 67 C. R. Bd. 185, p. 345. 68 C. R. Bd. 185, p. 345. 69 C. R. Bd. 185, p. 345. 60 C. R. Bd. 185, p. 345. 61 C. R. Bd. 185, p.	p \$17,
- 7 Schildiowsky 1886	p \$17,
- 7 Tyndall	p \$17,
- 8 Fronkland - 9 Ludge v. Clark - 18 Bottger - 18 Grave - 18 Grave - 18 Deville - 18 Deville - 18 Deville - 18 Deville - 18 Playfair und - Wanklyn - 18 Devilleu. Troost - 18 C. R. Bd. 122, p. 18 19 Devilleu. Troost - 18 C. R. Bd. 11, p. 2045 18 C. R. Bd. 11, p. 2045 19 C. R. Bd. 11, p. 2045 19 C. R. Bd. 11, p. 2045 10 Devilleu. Troost - 18 C. R. Bd. 12, p. 69, - 18 C. R. Bd. 11, p. 2045 18 C. R. Bd. 12, p. 69, - 18 C. R. Bd. 12, p. 69, - 18 C. R. Bd. 18, p. 69, - 18 C. R. Bd. 18, p. 303 18 C. R. Bd. 18, p. 315 18 C. R. Bd.	p \$17,
- 9 Ludge v. Clark N., Bd. 28, p. 297, v. B3. 29 610, 610,	p \$17,
610. 61 Bottger (879 Polyl Notizbi. Bd. 84, p. 303 61 Bottger (879 Polyl Notizbi. Bd. 84, p. 303 61 Bottger (887 Polyl Notizbi. Bd. 84, p. 303 61 Bottger (887 Polyl Notizbi. Bd. 84, p. 303 61 Bottger (887 Polyl Notizbi. Bd. 84, p. 303 61 Polyl Notizbi. Bd. 85, p. 305 61 Polyl Notizbi. Bd. 85, p.	
## Grove	
- 12 Deville 1857 C. R., Bd, 45 13 Deville 1867 L., p. 20 13 Safet 1868 C. R., Bd, 67, p. 488 - 13 Playfair und Wanklyn 1962 L. A., Bd, 122, p. 249 13 R. Muller 1862 L. A., Bd, 122, p. 13 13 Devilleu, Troost 1867 C. R., Bd 122, p. 13 13 Louidherg und Wange 1878 C. B., Bd, 11, p. 2045 14 Wanklyn 1866 C. R., Bd, 62 p. 1137 15 Deville 1866 C. R., Bd, 62 p. 1137 16 Wurtz 1863 C. R., Bd, 185, p. 345 16 Wanklyn und Robinson 1868 - 16 D. T. Day 1836 American chem Journe, Bd, 8	
- 12 Deville 1867 L, p. 20 13 Safet 0x68 C. R. Bd. 67, p. 488 - 13 Playfair und Wanklyn 1962 L. A. Bd. 122, p. 249 13 R. Muller 1862 L. A. Bd. 122, p. 15 13 Devilleu, Troost 1867 C. R. Bd. 64 p. 237 13 Nauwann 1878 C. B. Bd. 11, p. 2045 13 Guidherg und Waage 1879 J. p. C. 2, B1 19, p. 69 13 E. L. Nalanson 1835 W. A. Bd. 24 p. 854 u. Bd. 27 - 14 Deville 1866 C. R. Bd. 62 p. 1137 15 Troost 1884 C. R., Bd. 98 p. 807 14 Wurtz 1863 L. A., Bd. 135, p. 335 14 Wurtz 1866 L. A., Bd. 140, p. 171, - 15 Wanklyn und Robinson 1868 L. A., Bd. 127, p. 110 15 D. T. Day 1836 American chem Journe, Bd. 8	
- 13 Saiet	
- 43 Playfair und	
Wanklyn 1962 1. A. Bd. 122, p. 249, L. A., Bd. 122, p. 13, 157 15 Devilleu, Troost 1867 1878 1885 1885 1886	
13 R. Multer 1862 L. A., Bd 122, p 13. 13 Devilleu, Troost 1867 C. R., Bd 64 p 237. 14 Naumann 1878 C. R., Bd 11, p, 2048. 15 Call there and Waage 1879 J. p. C. 2, B4 19, p. 69. 16 Deville 1866 C. R. Bd, 62 p 1437. 17 Troost 1884 C. R., Bd 98 p, 807. 18 Wurtz 1865 L. A., Bd, 135, p, 345. 19 Wurtz 1866 L. A., Bd, 140, p, 171, 19 Wanklyn and Robinson 1868 L. A., Bd, 127, p, 110. 10 T. Day 1836 American chem Journe, Bd, 8	
- 13 Devilleu, Troost 1867 C. R., Bd 64 p 237 13 Naumann 1878 C. B., Bd. 11, p. 2045 13 Calidherg und Waage 1879 J. p. C. 2, B1 19, p. 69, - 13 E. L. Nalanson 1885 W. A. Bd. 24 p 854 u. Bd. 27 - 14 Deville 1866 C. R. Bd. 62 p 1137 14 Wurtz 1863 C. R., Bd. 98 p. 807 14 Wurtz 1863 C. R., Bd. 185, p. 335 14 Wurtz 1865 C. R., Bd. 185, p. 335 14 Wurtz 1866 C. R., Bd. 185, p. 345 14 Wurtz 1866 C. R., Bd. 187, p. 197 14 Wurtz 1868 C. R., Bd. 187, p. 345 15 Wanklyn und Robinson 1868 C. R., Bd. 127, p. 110 14 D. T. Day 1836 American chem Journ., Bd. 8	
- 63 Naumann 1878 C. B., Bd. 11, p. 2048. - 63 Culdberg und Wage 1879 J. p. C. 2, B4 19, p. 69, m. 1879 J. p. C. 2, B4 19, p. 69, m. 1879 W. A. Bd. 24 p. 554 u. Bd. 27 C. R., Bd. 62 p. 1187, m. 1879 C. R., Bd. 98 p. 807, m. 1879 C. R., Bd. 185, p. 345, m. 1879 C. R., Bd. 1879 C. R., B	
- 63 Guldherg und Waage 4879 J. p. C. 2, B. 19, p. 69, - 13 E. L. Natanson 6885 W. A. Bd. 24 p. 654 u. Bd. 27 - 64 Deville 6866 C. R. Bd. 62 p. 657, - 64 Wurtz 6865 C. R., Bd. 98 p. 807, - 64 Wurtz 6865 L. A., Bd. 135, p. 345, - 64 Wurtz 6866 L. A., Bd. 140, p. 676, - 64 Warklyn und Robinson 6868 L. A., Bd. 127, p. 69, - 65 D. T. Day 6836 American chem. Journe, Bd. 8	
Wage	
- 13 E. L. Natanson 1885 W. A. Bd. 24 p. 554 u. Bd. 27 - 14 Deville 1886 C. B. Bd. 62 p. 1187 14 Wurtz 1885 L. A. Bd. 185, p. 345 14 Wurtz 1866 L. A., Bd. 140, p. 171 14 Wanklyn und Robinson 1863 L. A., Bd. 127, p. 110 14 D. T. Day 1836 American chem. Journe, Bd. 8	
- 16 Deville (886 C. R. Bd, 62 p (187, 64 Troost (884 C. R., Bd 98 p, 897, 64 Unitz (1865 L. A. Bd, 135, p, 345, 64 Wurtz (1866 L. A., Bd, 140, p, 171, 64 Wanklyn und Robinson (1863 L. A., Bd, 127, p, 110, 64 D T. Day (1836 American chem Journe, Bd, 8)	
14 Troost 1884 C. R., Bd 98 p. 807. - 14 Wurtz 1865 L. A. Bd. 135, p. 345. - 44 Wurtz 1866 L. A., Bd. 140, p. 171. - 44 Wanklyn und Robinson 4863 L. A., Bd. 127, p. 110. - 44 D T. Day 4836 American chem Journ., Bd. 8	p. 20 n
- 44 Wurtz 1865 L. A. Bd. 135, p. 345 44 Wurtz 1866 L. A., Bd. 140, p. 471, - 44 Wanklyn und - Robinson 4463 L. A., Bd. 127, p. 440, - 45 D. T. Day 4836 American chem Journ., Bd. 8	
- 44 Wurtz 1566 L. A., Bd. 140, p. 171, - 44 Wanklyn und - Robinson 4463 L. A., Bd. 127, p. 110, - 45 D T. Day 5836 American chem Journ., Bd. 8	
- 64 Wanklyn und Robinson 6463 L. A., Bd. 127, p. 110. - 45 D T. Day 5836 American chem Journ., Bd. 8	
Robinson 4863 L. A., Bd. 127, p. 110. - 46 D T. Day 5836 American chem Journ., Bd. 8	
- 45 D L Day 5886 American chem Journa, Bd. 8	
The second secon	1.00
AL ADD I	p. 153
- 44 Wishcenus (875 C. B., Bd. 8, p. 446,	
- 15 Carius 1871 C B , Bd 4 p. 828	
- 15 Troost 1882 C. R., Bd. 95, p. 30.	
- 13 fr. Meier und	
Crafts 4880 C B, p. 854.	
- 15 Fr. Meier und	
Crafts (884 C. B., p. 356 - 45 V. Mover 4880 C. B., Bd. 18, p. 394	
blin 1880 C. B., Bd 12, p. 405. - 45 V. Meyer 4870 C. B., Bd. 12 p. 4428.	
45 Crafts (180 C. R., Bd. 95 p 182.	
- 47 Lockyer 4878 G. B., Bd 8, p. 4535	
- 17 Bunsen 1867 P. A., Bd. 181, p. 161.	
- 18 Guese 1882 W. A., Bd. 17, p. 236, 519	
- 18 Wurster 1886 C B, Bd. 19 p. 3195, 3208	
- 48 L. T Wright 4881 Nat., Bd. 28, p. 527, Bd. 24, p	31
- 19 Mallard u. Le	.,.
Chateler 1881 C. R., Bd. 98, p. 962 u. 1014	
+ f9 Hertholet und	
Viettle 4884 C. H., Bd 98, p. 852, 770, 852	
- 19 Fr. Stemens 1887 Beibl., Bd 9, p 326	
- 49 Davy 4816 A. C. B., Bd. 1, p. 136.	
- 19 Davy 1817 A. C. P., Hd. 4, p. 260, 337.	
- 19 Mullard u. Le	
Chatelier 1883 A. M. S., Bd. 4, p. 276.	
- 19 Mailaid u. Le	
Chatcher 4884 C. R., Bd. 98, p. 145	
- 19 Mallard u. I.e	
Chatcher 1888 C R., Bd. 95, p. 599.	
- 19 Mailard u. Le	
Chatcher 1882 A. M. 8 , Bd. 4, p. 276	
Obdete: 1003 11. 51. 0 , 505 %, p. 210	

Bd. II. p. 19 Bunsen	
15 Vieitle 1881 C. B. Bd. 98, p. 13 - 26 Threfall 1886 Proc.Cambridge Phd 5 - 26 Threfall 1886 P. M. 5, Bd. 21, p. 10 Mallard u. Lo	
- 26 Threfall 4885 Proc.Cambridge Phil S - 26 Threfall 1886 P. M. 5, 8d 21, p to Mallard u. Lo	
26 Threfall 1886 P. M. 5, 8d 21, p to Malbird u. Lo	
Mallard u. Lo	
	65.
- 16 Chatcher 1882 C. R., Ed. Wa. n. 1352.	
Berthetol und	
· 37 Vieille 1882 C. R., Bil 94, p 101.	
Berthelot und	
- 28 Visible 1582 C. R., Bd 94, p. 821.	
Berthelot und - 28 Vieille 1882 C. R., Bd. 95, p. 151.	
v De thingen u.	
- 28 v. Gernet 1888 W. A., Ed S4, p. 586.	
24 Vicille 1882 C R., Bd 95 p. 1880.	
28 Vieule 1883 C. R., Bd. 96, p. 116.	
- 28 Berthelot 4883 C R, Bd 96, p 671	1156.
- 29 Dixon (88) Rep. Brit, Assoc Mont.	
29 Berthelot und	
Vieille 1884 C. R., Bd. 98 p. \$45,601,6	646,703,770,85±
29 A. v. Oettingen	
u A v. Gernet 1838 W. A , Bd 84 p 586.	
29 Bunsen (887 P. A., Bd. 131, p. 464,	
- 25 Bursen 1853 L. A., Bd 85, p 187	
29 E. v. Meyer 1874 J.p.C., Bd. 10, p 273 t	
· 29 Horstmann 1876 Verh, d nat. med.	
auch 1677 u. 1878	
- 29 Botsch 1878 L. A., Bd. 21, p. 207.	
- 29 Lugon - 1880 Rep. Brit. Assoc. Swar - 29 Dixon - 1980 C. N. Bd. 46, p. 454,	
- 30 Molair 1985 Lugar math -nature, B	
- 20 Berthelot 1882 C. R., Bd. 95, p. 955,	
- 31 Houton de La-	
billardiere 1917 A. C. P. 2, Bd 6, p. :	194.
- 31 Domas 4826 A C. P 2, Bd 81, p	119, 124
51 Rose 1832 P. A., Bd. 24, p. 127,	158,
- 3) Davy 1817 P. T. Bd. 49.	
34 van t Hoff 1884 Dyn, clum., p 62.	
31 Hannay u. Ro-	
garth 1880 C, N., Bd, 41, p. 103,	
- 32 Hannay o. 110- garth	1
- 32 Hannay 1880 P. R. S., 80, 90, p. 116	
- 12 Rimsay 1880 P.B. 8 Dd 30, p. 321	
- 32 Tseb, ewski 1864 Arch, de Gen, 3, Bd.	12, p. (20.
- 32 R v. Helmholtz 1886 W. A., Bd 27, p 508	-
32 Ramsayu Youn, 1887 /. p. C. Bd 1, p. 243	
- 43 Naumann 1874 L A., Bd 160 p. 12.	1 6,
34 van t'Hoff 1881 Dyn. chun., p. 38,	
- 33 Pehal 1862 L.A., Bd 128, p. 199.	
34 Bottinger 1878 (B., Bd. 12, p. 2008.	
- 35 Ogier (879 C.R. Bd 89, p 705,	
35 Ogier 1880 J. P., Bd 9, p. 386,	
35 Sambert 1887 P. R. S. Bd 42, p. 283 34 Isambert 1883 C. R. B1 96, p. 643	,
3 Isambert 1883 C. R., B.I. 96, p. 643 45 [sambert 1884 C. R. Bd. 92, p. 919]	
- 35 Isambert 1882 C. R., Bd 94 p 958.	
- 11 Isambert 4883 A. C. P. 5, Bd. 28 p.	332.

Textseile	ē .	Autor	John	Publikation
	_			
Bd. H. p), 3		1885	C. B., Bil. 15, p. 1154.
	- 3		1833	P. A., Bd 29 p. 327.
	- 3		1819	P. M. 3 Bd 85, p. 348,
	3		1876	C. B., Bd. 9, p. 823.
	- 3		1923	C. R., Bd. 94, p. 212.
	3		1393	P D DA OK SO
	- 8	Bordet	1889	C. R., Bd. 95, p. 58
	. 3		1304	Beibl., Bd. 4. p. 548 C. R., Bd. 67, p. 1495.
	- 0	feuille	1868	O. M., 150. We, 12. 1105.
	- 3		1000	C. R., Bd. 67, p. 735, 798.
		feuille	1864	
	- 3:	8 Hofmann	1869	C. B., Bd 2, p. 456.
	. 3	Naumann	1873	C. B., Bd. 5, p. 646.
	3	9 Bottger	1870	C. C, p. 609.
	- 3	Juplnery, Jons-		
		torff	1877	C, C, p, 221.
	6		1883	C. R., Bd. 95 p. 183,
	- 61		1883	C. R., Rd 96 p 497, 1314.
	- 4		1967	0 to 0 to 44 - 1 - 1
	- 1		1867	C. R., Bd. 64 p. 1259.
•	- 6		1876	C B, Ed 9 p 1
	ş.		1880	C. R., Bd. 91 p. 768. C. N. Bd 44, p 489.
	- 6		1881	B, s, c., Bd 48, p, 342.
			1878	C. R., Bd 87, p 663,
	4		1878	C. R. Bd 86 p. 332.
	- 61		1876	C. R., Bd. 88 p 275.
	- 41		1887	C. R., Bd. 104, p. 1102.
	- 6:			
		Andre	1886	C. R., Bd. 105, p 665.
	- 6	9 Brenken	1875	G. B. Bd. 8, p. 488.
	- 4	Melikoff	1875	C. B., Bd. S. p. 493.
	- 61			0 b B1 00 van
		annis	1886	C. R., Bd. 99, p. 383,
	- 61		1868	C. R., Bd 66 p. 194.
	- 6		4874	P. A., Jubethd., p. 474. L. A., Bd. 178, p. 129.
	- 41 - 41		1875	C. B., Bd. 7, p. 1773.
	- 4		1877	W. A., Bd. 1, p. 39.
	. 4			C. B., Bd. 17 p +417.
	- 5		1847	L. A., Bd 61, p. 307.
	- 5		4834	P. A., Bd. 83, p. 168.
	- 5		1885	Z. K., Bd 10, p. 221.
	- 5	2 Pape	4865	P. A., Bd 124, p. 329. Bd 125, p 548.
	3	2 Pape	1868	P. A., Bd. 133, p. 864, Bd. 185, p. t.
	- 5		1833	P. A., Bd 27, p 260.
	- 5		1877	Z g, G., Bd 29, p, 244
	5		1134	P. M. 3 Bd 4, p. 112.
	- 5		4834	P. A., Bd. 31 p 591.
	- 5		1835	Cohasionstehre, p. 326.
	5		1000	Tscherm mm. Mitth., Bd 5, p. 284.
	- 5		1871	L. A., SupplBd S, p. 025. C. B., Bd 4, p. 273.
	5		1887	Z. p. C., Bd. 1, p. 1,
	- 5		1887	W. A., Bd 31, p. 75.
	. 5		1887	W. A., BJ. 31, p. 205,
	- 5			
		tanio	1865	Examen de la poudre, p. 208.

Textseite	Autor	John	Publikation
Bd. II. p 5	Hearder u. Bi-		
These ware 1, o	much:	1862	.C. R., Bd 55 p. 97.
- 3		1866	D. J., Bd 180 p. 287.
- 5	9 karolyi	1868	P. A., Rd. 118 p. 564
- 3			
	Abel	1970	A. C. P., Bd 21, p. 188
- 6 - 6		1867	Experimental ceologie, p. 497, P. A., Bd. 131, p. 168,
- 6		1401	11 A., bu 101, p. 104
	Schrischkoff	1854	P A., Bd. 92, p 324
- 6		1875	P T Bd 165, p 49.
- B			C. R. Bd. 95, p. 26.
~ 6		1×156	C. R., Bd 102 4034.
- 6		1818	D. J., Bd. 107, p. 21.
- 6		1872	C. R., Bd. 74, p. 834.
- 6	o. de Reflyc	1870	A C. P. 4, Bl. 21, p. 98
- 6			The state of the s
·	bert u Vieille	1885	C. R., Bd. 100, p. 814
- 6	Sarrau u. Vieille	1987	C. R., Bd. 105, p. 1222.
- 6		4.004	or to to to this to the
	Vicille	1881	C. R., R1, 92 p. 1074
- 6		1885	B. s. c., 18d. 44, p. 426. C. N., Bd. 51, p. 150.
- 6		1000	G. 14., Du, 02. p. 150.
	Deville und H.		
	Debray	1882	C. R. Bd. 94, p. 4557.
- 6	7 G Rose	1878	P. A. Bd. 148, p. 497.
- 6		1870	C, R., Bd. 70 p. 993.
- 7		1855	A C P. 8 , Bd. 48, p. 477,
7	Troost u. Haute-	1871	C. R., Bd 78, p. 443 u. 563
. 7		1011	Ann. de l'école norm 3, Bd. 1, p. 193.
- 7		1849	1 M (1), Bd 16 p 29
- 7	2 Seelheim	4×79	C. B., B.J. 12, p. 2066.
- 7		1879	Nat., Bd 20, p 555.
- 7		1484	W. A., Bd. 88, p. 289.
- 7		1881	C. N., Bd. 44, p. 3, C. R., Bd. 102, p. 210,
- 7		1881	C. R., 8d 98, p. 1074
- 7		1881	C. R., Bd. 94, p 28
- 7			P. R. S. E., Bd. 10, p. 742.
~ 7		1882	C. R., Bd 94 p. 99.
7		1881	C. R., Bd. 93, p. 1074.
- 7		1884	C. R., Bd. 99, p. 287.
7 7		£877	D. J., Bd. 226, p. 394.
,	rent	1846	C. R., Bd. 22, p. 784.
7		1848	Race he chim Rd & n 319
- 7		1913	A. C. P. A., 8d. 25, p. 421. W. A., Bd. 28, p. 81
- 7		1856	W. A., Bd. 28, p. 81
- 7		1882	C, R, B 94, p, 1977.
7		1879	Nat. Bd. 20 p. 545.
- 7 - 7		1881 1885	J. P., Bd. 10, p. 202 W. A., Bd. 26, p. 221,
- 7		1879	W. A., Bd. 8, p. 92.
- 7		1882	C. R., Bd. 45, p. 188.
- 7			
	feuille	1874	A. C. P. (5), Bd. 2, p. 273,

Textseite		Autor	Jahr	Publikation
Bd. H. p.	77	Eschirikow	1853	Sc. Americ 3d 48, p. 84
-	78	Cargill G. Knott	1×87	The Journ of the College of se., Japan.
	The s	45	4040	Bd 1, p. 328.
*	78	Poggendorff Coquillon	1869	P A., Hd 186, p. 483 C R Bd 84 p. 1503.
	80	Gore	1877	P. M. C. Bd. 9, p. 73
_	80	Gore	1818	P M & Rd. 16 p 41t.
	80	Dumas	1480	C R, Bd 90, p 1037
	80	Schruder	1841	P. A., Bd 54, p 57
-	80	Foess	4885	Z. L., B.t. 9, p. 274
	81	O. Knopf	1985	Z. I Bd. 5 p. 132.
*	83	Deville	1864	C. R., Bd 59 p. 102
-	82	Cailletet	1564	C. R., Bd. 58, p. 1057
-	83	Hannay Troost	1981	C. N., 8d 44 p 3, C. R., 8d 98 p 1447.
	83	Crova	1864	M. Bd 5, p 210
	83	Root	1576	P. A. Bd 159, p 446.
-	83	Brame	1881	M. Bd 56 p. 118
**	83	Morozzo		J. P., Bd 23, p ads, Bd, 58, p. 380
-	88	Rouppe und		
		Norden	1800	A. P., Bd 34
-	83	Saussure	1814	G. A., Bd. 47, p. 143.
	86	Smith	1563	L. A., SupplBd. 2 p. 262.
**	84	Hunter	1868	P. M. (4 Bd. 25, p. 364.
-	84	Hunter	1865	P. M. 4 , Bd 29 p 416
~	84	Hunter	1565	J. c. S. a BJ. 8, p. 285.
*	84	Hunter	4567	J c S, 2 , Bd, 5, p 160.
	84	Hunter	4568 4870	J. c. S. (2), Bd. 6, p. 486. J. c. S. (2), Bd. 8, p. 73.
-	8 4	Bunter	1871	J, c S 2, Bd 9, p, 769.
_	8.5	Bunter	1872	J. c. S 2 . Bd 10, p. 649.
_	54	Munitett	4867	J. p. C., Bd 98, p. 418,
_	Bti	Chappais	4861	W. A., Bd 12, p. 161.
-	RI	Joulin	4881	A. C. P 5 , Rd. 12, p. 398.
	F 6	kayser	4884	W. A., Bd. 12, p. 526.
	84	Favre	4834	C. R. Bd 39, p. 729.
-	84	Joulin	1880	C. R., Bd. 90, p. 741.
-	84	Charles J Baker	1587	J. c. S., Bd. 51, p. 249
-	8.6	Mulder u van	1000	Dath Dd 7 m 180
	86	der Meuten Konowalow	1888	Bethl, Bd. 7 p 180.
*	66	Magnus	1884	C. B., Bd. 18, p. 2808. Dyn. clum - p. 50.
	87	van t'Holf	4825	P. A., Bd. 3, p. 81,
_	94	Biewend	1842	Р. Л., Ва 56 р. 165.
	101	Landsberg	1864	P. A., Bd 121, p. 283.
	103	Warburg and		
		v. Baho	1877	W. A., Bd. 2, p. 406.
	105	Elster u. Geitel	1867	W. A., Bd. 32, p. 75.
	105	Faraday	1843	P. A., Bd. 60, p. 330.
	105	Hoppe	1885	Deutsche mateorolog, Z., p. 1 u. 100
	105	Sohncke	1886	W. A., Bd 29, p. 550.
	107	Degen Krouchkoll	1836	P. A., Bd 88, p. 449.
	108	Waller	1844	J. P. 2, Bd B, p. 139. P. M. Bd. 28, p. 94.
	109	Mohr	1856	L. A., Bd. 100, p. 58.
	110	Isambert	1800	C. R., Bd. 70 p. 456.
1	110	Ouincke	1858	P. A., Bd 108, p. 326
	010	O, Schumann	1886	W. A., Bd. 27, p. 94.
	111	Kirchhoff	1858	P A., Bd. 103, p. 194,

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. 11. p (12	Oerstedt	1806	Gehien's J., Bd. 1 p. 27.
- 112	Schröder	1869	P. A., Bd. 187, p. 76.
115	Van der Mens=		D A D A A A A A A A A A A A A A A A A A
449	brugghe	1878	P. A., Bd. 146, p. 623.
- 113	O Loew Doubledon	1887	C. B. Bd. 20, p. 144,
- t16 - 116	Berthelot Gattermann	1876	C. B., Rd. 9, p. 739, C. B., Bd. 21, p. 737
- 117	Schroder	1869	P. A., Bd. 187, p. 76.
- 118	Kundt	1874	P. A., Bd. 158, p. 4.
- 119	F. Kobleausch	1885	W. A., Bd. 26 p. 211.
- 149	v. Helmholtz	1980	P. R. S. E., p. 202
- 119	v. Helmholtz	1890	W. A., Bd 11, p. 737.
- 120	Honry	1800	G Ann., Bd. 6 p. 370.
130	Gerbein	1804	G. Ann., Bd. 11, p 840.
1 20	Hellwig	1809	G. Ann., Bd. 32, p. 289.
- 140	Quincke	1870	P. A., Bd. 139, p. 70
- 450	Quincke	1871	P. A., 8d 158 p 192,
- 1±0 - 1±0	Pantzow Guyard	1858 1884	P. A., Bd. 104, p. 419, C. R., Bd. 97 p. 526
- 120	h Becquerel	1854	A. C. P. 3, Bd 32, p, 176.
130	Nichols and	4140.4	
	Franklin	1897	A J 3, Bd, 84 p 449.
- 122	John J. Hood	1884	P. W. S. Bd. 17, p. 352.
- 122	Zulkowsky	1872	C, B , Bd 5, p. 759.
143	Hempel	1882	C. B., Bd. 15, p. 24 s.
- 123	Warburg und		
	A, Babo	1892	Verb. nat. Ges. Freib., Bd. 8, p. 4,
- 193	F. Evner	1875	P. A., Bd. 155, p. 321 u. 448.
134	Louyet	1819	P. A., Bd. 78, p. 287.
- 121	Matteucei	1863	C. R., Bd. 57, p \$51.
- 172	Nichols und Wheeler	1851	P. M. (8), Bd. 11, p. 143,
- 125	Angstrom	1888	W. A., 8d, 88 p. 223,
125	Isambert	1887	C. R., Bd. 105, p 378,
- 126	Hommay	1880	C. N., Bd, 41, p. 106.
137	Warburg	1868	P. A., Bd. 185, Bd. 114.
- 127	Schonbein	1889	P. A , Bd. 47, p. 568.
- 138	Troost u. Haute-		
	feuille	1874	A. G. P. 5, Bd. 2, p. 273.
- 128	Hnutefemille u.		at the first office and
1016	Percuy	1886	G R., 9d. 98, p. 1378,
- 129	ti Rose	1848	P. A., Bd. 78, p. 4.
- 139	Troot u. Haute	1876	A. C. P. 18, Bd 7, p. 455
- 129	Carlietet	1265	C. R., Bd. 61, p. 850.
- 125	Brustlein	(883	Soc de l'industrie ninerale,
- 129	Fr C. G. Muller		Z. d. Ver. d. Ing., Bd. 28, p. 493.
- 130	Moller	1862	P. A., Bd 117, p 386
124	Hautefeuille	(880	C. R., Bd 90, p. 764.
- 181	Hannay	1881	C. N., Bd. 44, p. 3.
132	Gaspar	1886	Logor, math mat. Ber., Bd. 3, p. 250.
13.5	Berthelot	1877	C. R., Bd. 85, p. (249,
- 433	Cailletet	1869	C R., Bd 68 p 393.
134	Voigt	1800	Neuestes Magazin, Bd 2, p. 555.
- 134 134	Simon	1858	Rep Brd, Assoc, Bd. 2, p. 39,
- 134	Wiskinson und	1803	G. A., Bd 10, p. 297.
- 101	Sylvester	1806	G. A., Bd. 28, p. ±69.
- 134	J. W. Clark	1885	1. M (5 , 16d, 20 p. 435
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. II. p. 436	Michaelis und		
4.00	Schifferdecker	1873	G. B., Bd. G, p. 993.
- (37	Boomboom	18×3	Rec. trav. Pays-Box, Bd. 4, p. 335.
- 487	Roozeboom Roozeboom	1885	Rec. trav. Pays-Bas, Bd. 4, p. 102, 108
	110041 000111		331.
- 187	Berthelot	1878	A. C. P. 3, Rd 14, p. 859
- 487	Roozeboom	1883	Rec. tray, Pays-Bas, Bd. 4, p. 361.
- 135	Isambert	1878	C. R., Bd. 86, p. 481.
- 460	Velten Gernez	1874	W. A. Bd. 21, p. 31. A. C. P. 5, Bd. 4, p. 325.
- 142	Stefan	1873	R., Bd 9 p 105.
1 142	Stefan	1878	W. B., Bd. 68, p. 446.
- 412	Winkelmann	1886	W A., lid 27, p 479
- 112	Gernez	1876	A. C. P. 5 . Bd. N. p. 1443.
- 143	Muller-Erzbach	1851	C. B., Bd 17, p (120.
- 143	Muller-Erzbach	1887	W. A. Bd. 81 p 4000.
- 150	Main Warburg	1877 1856	C. N., Bd. 25, p. 59. W. A., Bd. 28, p. 394.
- (30	B v. Helmholtz	1886	W A., Bit 27, p. 524
- 430	Warburg	4883	Tagebi d NaturfVers., p. 358
- 680	Duhem	4886	C R , Bd 102 p. 4548.
- 451	Kobicek	1856	W. A., Bd 29, p. 350,
- 151	GBy-Lusasc	1811	A C, Bd 82, p. 174.
- 151 - 151	Rudberg	1837	P. A., Bd. 40, p. 49.
- 151	Harcel Bostok	1015	P. A., Bd 57, p 248,
- 151	Magnus	4844	Ann. of phd , Bd 25, p 496 P. A., Bd. 61 p. 248
- 151	Donny	4867	P. A. Bd. 67, p. 562.
- 454	Dufour	1881	Arch. sc ph. nat., Bd. 12 p. 210.
- 151	Dufour	4×66	Arch, sc. ph. nat., Bd. 21 p 201.
- 451	Dufour	1865	P. A., Bd. 124, p. 293
- 451 - 151	Grove	4866	J. c. S. 2 B1 1, p 263 C. R., Ba. 63, p. 883.
- 131	Gernez	1567	C. R. Bd 64 p 606.
431	Tomlinson	1867	P. M. 4 , Bd 34, p, 436, 229
454	Lonyel	1848	Bull. Brux., p. 349.
- 131	heebs	1875	P. A., SupplBd. 6, p. 170.
152	Dufour	1861	C. B., Bd 52 p. 486, Bd. 58, p. 841.
- \$52 153	Chadbourne Gernez	1873	S. J. 2., Bd. 34, p. 130. C. R., Bd, 86, p. 549.
- 153	Gernez	1875	Ann, de l'ocale norm 21, 8d, 4, p. 311.
153	Gernez	1875	A. G. P. 15 . Bu. 4, p. 35.
- 153	Gernez	1875	C R, Bd 86, p. 472
153	Gernez	1976	A. C. P 5 8d 7, p. 413,
- 153	Gernez	1806	C. R., Bd. 88, p. 888.
- 153	Gernez	1978 1863	C. R., Bd. 50 p 44.
- 158 - 154	Dufour Frankenheim	1886	A. C. P. 3), 11d, 68 p. 370 P. A., Bd. 89, p. 383
157	Berger	1863	P A , BH 118 p. 156.
- 459	Wailer	1867	P. T., Rd. 1, p. 23.
- 439	George Dines	1850	L. d. osterr. Ges. Meteorolog., Bd. 15
		400.7	p. 375.
- 459	Assmann	1885	Meteorolog, Z., Bd. 2, p. 41.
- \$59 489	Soret Plateau	1872	Arch se, phys. rat. 3, Bd, 14, p. 575 P. A., Bd. 145, p. 458.
- 160	Bravers	1848	P. A., bright 2 p. 73.
- 160	Bravais	1818	P. A., Erghd. 2, p. 562.
- 162	Plateau	1864	P. A. BJ. 121, p 533
1			

Textseile	Autor	Jahr	Publikation
Lezisene	Autor	19tic	Liburation
Bd. II. p. 162	Clausius	1849	P. A., B I. 76, p. 64.
462	Reuben Phillips	1853	P. M. C. Bd. 5, p. 28.
- 163	Brucke	1863	P. M., Bd. 26, p. 500.
- 163	Brucks	1853	P. A., Bd. 88, p. 363
- 161	Clausius	1653	P A., Bd Sh p 388.
165	Lommel	1864	P. A., Bd. 135, p. 109.
- 165	Warburg	1856	W. A., 8d 28, p. 399.
163	Berger	4863 4873	P. A., Bd. 118, p. 456.
- 166	Coulier R. v. Helmholtz	1857	J. d. pharm chim 4, Bd. 22, p. 165.
- 165	Attken	1850	W. A., Bd. 82, p. 8. P. B. S. E.
- 167	Kiessling	1844	G. N. p. 226.
781	Assumno	1885	Meteorolog, Z., Bd 2, p. 61.
- 167	R v Helmholtz	1887	W. A., Bd. 32, p. 8.
169	R. v. Helmholtz	1886	W. A., Bd 27, p. 368.
- 169	Riess	1818	P. A., Bd. 67 p. 354.
169	Itaidinger	1856	W. B, Bd 8 p #46.
- 470	Herwig	1833	P. A., Bet 187, p. 592.
171	Moser	1842	P. A., Bd. 56 p. 177.
- 173	Bontemps	1817	D. J., Bl. 106 p. 358.
- 173	Wantele	1883	P. A., Bd. 69, p. 264.
174	Quincke	1877	W A., Bd 2, p. 389.
- 474	Dagnerre	1539	C. R., Bd. 9, p. 257.
175	Mitschertich	1853	D 4 10 1 00 401
- 175	Magnus	1833	P. A., Bd. 89, p. 604.
175	Jamin u. Ber- trand	1853	C. R., Bd 36 p 994,
173	Magnus	1864	P. A., Bd. 121, p. 474.
- 176	F. Weber	1872	C. C., p. 689.
176	Hannay	18.8	P. M. 5 B4 18, p. 229
- 176	Battondey	1585	C. N., Bd 51, p 85.
177	Bunsen	1883	W. A., Bd. 20, p. 545.
177	Bunsen	1845	W. A., Bd. 24, p. 342,
- 17"	Bansen	1886	W. A., Bd. 29, p. 161.
- 177	Paraday	1830	P. T., p. 49.
- 177	Warberg und		
	Ihmore	1886	W. A., Bd. 27, p. 481.
- 180	thmore	1857	W A., Bd. 31, p. 1006.
181	kmmerling	1869	L. A., Bd 74, p. 276,
- 181	Faraday	1830	P. T., Bd. 1, p. 48.
181	Petruze	1836	C. R., Bd. 43, p. 198.
- 194	My lius Ran Janeaks	1846	W. A., Bd 27, p. 484.
- 182	Pawlewski Bunsen	1889	C. B., Bd. 15, p. 460.
172	van Bemmelen	1886 1578	W. A., Bd. 29, p. 464, C. B., Bd. 11 p. 2030.
184	Muller-Erzbach	1853	Beibl., Bd. 9. p. 699.
- 184	Erdmann	1859	J. p. C., Bd. 81, p. 480,
184	Kuhlmann	1860	J. p. C., Bd 81, p. 228.
18-5	Daubree	1867	C. R. Bd (14, p 339,
- 185	Daubree	1551	C. R., Bd 52, p 128.
- 187	Bartoli	1886	POrosi, Bd. 7.
- 187	Ditte		Expose, p. 435.
- 187	Regnault		1 , Bd. 26, p 754.
187	Kirchhoff	1858	P. A., Bd. 108, p. 477.
- 187	James Thomson	1874	P. M. 44, Bd. 47, p. 447.
187	W. Thomson	1851	T. R. S. E.
- 189	Aitken	1888	P. R. S. E., Bd. 14, p. 421.
189	Assmann	1885	Meteorolog. Z., Bd. 41.
- 189	Hertz	1882	W. A., Bd. 17, p. 197,

Mary A. and Assess	A - 14	4 - 4	0.501
Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. II. p. 189	Rumsay v. Young	1884	P. T., Bd. 2, p. 461.
- 189	Ramsayn Young	1886	J. c. S., p. 453
190	W. Fischer	(586)	W. A., Bd. 28, p. 400.
190	R. v. Helmholtz	1850	Nat. Rundschau, Bd 1, p 391.
- 190	Ranisay u, Young,		P. M. 5, Bd. 28, p. 61.
190 - 190	No aček W. Fischer	1886	W. A., 8d 20, p 347 W. A., 8d 28, p. 100.
(91	Y. v. Richter	1886	C. B , Ba . 19 p to57
- 192	Merz u Westh	1873	C. B., Bd. 6, p. 1519.
- 192	Troost u. Haute	1014	O. D., D., O. P. 1919.
	femilie	1874	A. C. P. 31, Bd. 2, p. 145,
- 193	Troosty, Haute-		
	feuille	1874	C. B., Bd. 78, p. 748.
493	Hittorf	4865	P. A., Bd. 126, p. 193.
. 193	Tronstu. Haute-		
	feuilte	4868	C. R., Bd 67, p. 1195.
193	Lemoine	4871	A. C. P. 14, Ba. 24, p. 139.
- 193	Troost u. Haute-	4073	C 1 11 70 - 310 1176
100	feuille Translas Hauta	1873	C. H., Bd. 76, p 319, 1175.
- 193	Fronst u. Haute- feuille	1874	A. C. P. 5 Bd. 2 p. 153.
- 493	Engel	1883	C. R. Bd 96, p 1311.
194	Brame	4853	C. R. Bd. 36, p. 463.
- 195	Hatt	.000	fielden's J., Rd 5, p. 287,
- 193	Buchholz		Gelden's J., Bd. 1, p. 274.
- 198	Wichmann	1885	Min. u. petr. Mitth. 21, Bd. 7, p. 256.
- 496	van i Hoff und		
	van Deventer	4887	Z. p. C., Bd 1, p 484.
- 196	Rouzeloom	1585	Berbh., Bd. 9, p. 495.
- 196	van Flloff und		1 2 21 11 1 2 200
A41.T	van Deventer	1987	Z p. C. Bd 1, p. 482,
197	Le Chaleher	1834	C. R., Bd. 99, p. 1974. A. C. P., Bd. 20 p. 335.
- 497 - 497	Faraday Unifiths	1824	P. A., Bd. 2, p. 327.
- 197	Wullner	1556	P. A., Bd. 103, p. 529.
197	Wullner	1858	P. A., Bd. 105, p. 85.
- 197	Wallner	1860	P. A., Bd. 110, p. 564.
197	Blagden	1788	
197	Rudorff	1861	P. A., Bd 114 p. 63.
- 197	Rudorff	1862	P A Bd 116, p. 55.
197	Rudorf	1874	P. A., Bd. 145, p. 599.
- 197	de Coppet	1871	A. C. P. 4 , Bd. 28, p. 366.
- 197	de Coppet	167%	1. C P 1 Bd 25, p. 302.
- 197 197	de Coppet	1972	A. C. P. (4), Bd. 26, p. 08. C. R., Bd. 70 p. 4449.
- 198	Guidberg Baoult	4883	C. R., Bd. 94, p. 4347.
198	Racuit	1552	C. R., Bd, 95 p. 188.
- 198	Raoult	1382	C, R., Rd 115 p 1030.
- 198	koladek	1882	W. A., Bd. 15, p. 38.
- 199	kary hhoff	1939	P. A., Bd. 103 p. 177
- 199	Guthrie	1873	P. M. 4), Bd. 49.
- 199	Guthrie	1876	P. M. 5 , Bd 1 a 2.
- 300	konowslow	1881	W. A., Bd 14 p 219.
500	Nichols and	1884	P. M. (1), Bd 11, p. 113.
	Wheeler	D 12 W A	C B D. 04 - 010 1
201	Amagat	1882	G. R., Bd. 94, p. 867.
- 201	Ramsay o, Young	1837	Z. p. C., B.I. 1 p. 434. C. C. 3), B.I. 17 p. 365.
- 20%	W. Thomson	1880	Nat., Bd 28, p. 87.
- 203	vv. monison	1000	tion, by mo, fr. ot.

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Dal II son	La la sera	A 41 77 A	In A 4
Ви. П. р. 209	Andrews	4874	P. A., Suppl 1st. 5, p. 64.
- 409	Andrews	1876	P. R. S., Bd. 24, p. 455
• 200	Lalande	4768	J. des Savants.
- 909	Emett	1817	P. W., 8d. 1, p. 145
- 300	Frankenheim u.	auta.	1 0 01 00 101
O.A.D.	Sondhaus	6H41	J. p. C., Bd. 23, p. 401.
- 209	Frankenheim	1847	P. A., Bd. 72, p. 477
209	Brunner	4847	P. A., Bd. 70 p. Oct.
- 209	Simon	4831	A C, P, 73 , Rd, 32 p 3.
. 209	Wolf	1857	P. A., Bd 102, p. 588.
- 464	Clark	1580	P. M., Bd. 10 p. 145
- 401	Ramsay	4889	P. R. S., Bd 30 p. 523,
- 210	Hannay	1880	P. R. S., Bd. 30, p. 4, 8, 484.
- 910	Avenarius	1874	P. A., Bd. 151, p. 3nc.
- 710	Dron	1886	C. R., Bd 98, p. 950
- 210	Hannay	1840	P R S , Bd, 30 p, 478.
- 31n .	Ramsay o. Young	1847	Z. p. C., Bd 1, p. 484.
- 2(1)	Ramsay u. Young	4847	Z. p. C., Bd. 1, p. #57,
- 210	Bartoli	4556	A. L., Bd. 129.
- 344	Warburg und		
	v. Babo	1882	Verh, d. nat. Ges. Freib., Bd. B, p. r.
- 212	Sang	1872	P. R. S. E., Bd. S, p. 87
- 212	Hawes	(83)	8. J. (\$, Bd, 21, p 203.
- 212	Erhard and		
	Stelzner	4878	Т. п. р М., р 430.
- 243	Ramsay	1880	P. R. S., Bd. 31. p. 191
- 243	Kundt	4840	W. A., Bd. 12, p. 339,
- 216	Pirier	4885	Rep Brit. Assoc. Aberdeen, p. 898,
- 215	Andrews	4876	P. M. (5, Bd. 1, p. 78.
- 215	Andrews	1898	P. R. S., Bd. 40, p. 234.
245	Andrews	4897	P R S., Bd 45, p 478.
- 215	Carlletot	1840	C. R., Bd. 90, p. \$10.
- 246	Kundt	(880)	W. A., Bd. 12, p. 538
- 216	Avenarius	1874	P. A., Bd. 151 p 303.
- 316	v, Wrobiewski	1983	C. R., Bd. 95 p 284
216	v. Wroblewski	4×43	W. A., Bd. 26, p. 144.
- 217	Criffetel	1540	C R , Bd 90 p 210.
215	Dewar	1840	P. R. S., Bd. 30, p. 538.
- 219	van der Waals	1×80	A. Ak Welcosch Amsterdam
- 219	Rumsay	1840	P. R. S., Bd. 21, p. 194
219	Cadletet und		
	Hautefeuille	1894	C. R., Bd. 92, p. 904.
- 219	Strauss	1840	Jr. Ges. Bd 12, p. 203.
210	Pawlewski	1843	C. B., B4, 15, p. +60
211	Hunnay	1882	P. R. S., Bd. 38, p. 296.
210	Austell	1880	C. N. Bd. 41, p. 75.
519	Ansalulf	1879	P. R. S., Bd. 29, p. 209.
214	Ansdell	1893	P. R. S., Bd. 34, p. 143
211	Strauss	4 8 8 2	J. r. G., Bd. 14, p. 340.
- 419	Nadejd ne	1482	J. r. G., Bd. 14, p. 487, 536.
219	Nadej line	1532	J. r. 6 , Bd. 15, p. 25.
219	Ramsay u. Young	1587	L p C, B 1 1 p 258.
419	van t'Hoff	1885	C. B., Bd. 18 p. 2088.
- 140	Sidney Skinner	1987	P R, S Rd 42, p 288
- 331	Duter	4888	C. R., Bd. 106, p. 836.
- 121	Bartoli	1×86	A. L. 4), Bd. 2, p. 129.
773	W. Thomson		Reprint of papers p 231
- 222	Blake	1883	W. A., Bd. 19, p. 508,
111	Luxini	1946	Revista scienti, p. 247

Bd. 11. p 922 Hittorf 4879 W. A., Bd. 7, p. 593.	
222 Munck of Rosenschold 4834 P. A., Bd. 31 p. 433 u. Bd. 38, p. 223 Giovann Gughelmo 4887 Markagoni 4887 Mil. Ace Torno, Bd. 22, p. 5.	
Schold 4884 P. A., Bd. 31 p. 433 u. Bd. 38, p. 233 Giovanni Gughelmo 4887 Mil. Acc. Torino, Bd. 22, p. 5.	
193	. 361.
Section Sect	
223 Faraday 4839 P. A., Bd. 47, p. 43.	
1873 A Treatise on Electricity and Metism, Ed. 1, p. 49.	
18m, Bd. 1, p. 49.	
- 221 Warburg 4872 P. A. Bd 145 p. 378 Nahrwold 1883 W. A., Bd. 31, p. 448, 170 1874 P. A., Juhe Id., p. 496 P. A., Bd. 150, p. 468, 1876 P. A., Bd. 150, p. 227, 1873 A. C. P. 3 Rd 39 p. 355 1872 P. A. Bd. 136, p. 227, 1873 P. A. Bd. 104 p. 283 P. A. Bd. 104 p. 28	agne-
- #23 Nahrwold #887 W. A., Bd. 31, p. 548, - #23 Hitterf #874 P. A., Julie Id., p. 396 - #228 Ed. Becquerel #875 P. A., Bd. 150, p. 468, - #228 Ed. Becquerel #875 P. A., Bd. 150, p. 468, - #224 Bondlot #887 C. R., Bd. 136, p. 227, - #224 Bondlot #887 C. R., Bd. 104 p. 283 - #225 Bondlot #887 P. M. 5, Bd. 24, p. 297 - #226 Buchanan #887 P. M. 5, Bd. 24, p. 297 - #227 Buchanan #887 W. A., Bd. 3 p. 436, - #228 Precee #887 W. A., Bd. 3 p. 448 - #229 Exner #886 W. A., Bd. 3 p. 448 - #221 Lecher #887 W. A., Bd. 3 p. 448 - #222 Lecher #887 W. A., Bd. 20, p. 787, - #223 Hitterf #888 W. A., Bd. 28, p. 295, - #230 Holtz #888 W. A., Bd. 38, p. 295, - #231 Holtz #886 W. A., Bd. 38, p. 295, - #888 W. A., Bd. 38, p. 468 - #889 W. A., Bd. 20, p. 468 - #880 W. B., Mācz. - #880 P. M. 14, Bd. 20 p. 246, - #880 W. B., Mācz. - #880 P. M. 18, Bd. 25 p. 686, - #881 W. B., Bd. 25 p. 686, - #882 W. B., Bd. 25 p. 686, - #883 W. B., Bd. 25 p. 686, - #884 W. B., Bd. 25 p. 686, - #885 W. B., Bd. 25 p. 686, - #886 P. M. 18, Bd. 20 p. 246, - #887 P. R. S. E., p. 487, - #888 W. B., Bd. 25 p. 688, - #888 W. B., Bd. 25 p. 686, - #889 P. R. S. E., p. 487, - #889 P. R. S. E., p. 679,	
1888	
### 1874 P. A., Jule 1st. p. 196 ### 223 Revleaux ### 224 Revleaux ### 224 Revleaux ### 225 Revleaux ### 226 Revleaux ### 227 Revleaux ### 228 Revleaux ### 229	
- 223 - 224 - 224 - 225 - 226 - 226 - 226 - 227 - 226 - 227 - 227 - 227 - 228 - 229 - 229 - 220 - 221 - 221 - 221 - 221 - 222 - 222 - 223 - 223 - 224 - 225 - 225 - 225 - 225 - 225 - 225 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 227 - 228 - 229 - 220	
- 228 Ed. Becquerel 4853 A. C. P. 3 Rd 39 p 355 - 224 Bondlot 4857 C. R. Bd. 136 p. 227. - 225 Borgmann 686 J. r. G. Bd. 7, p. 18. - 225 Braun 687 P. M. 5, Bd. 24, p 297 - 225 Braun 6886 J. r. G. Bd. 7, p. 18. - 225 Braun 6886 P. R. S. Bd. 38, p. 249 - 225 Nahrwold 4887 W. A., Bd 31 p. 448 - 227 Exner 4886 W. B., Bd. 38, p. 249 - 228 Hittorf 1883 W. A., Bd 31 p. 448 - 227 Cardoni 1883 W. A., Bd. 20, p. 787. - 227 Cardoni 1884 W. B., Bd. 26, B., p. 46, - 227 Narr 1888 W. A., Bd. 28, p. 295, - 230 Hottz 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 468 - 231 V. Chermayer u 4886 W. B., Mörz. - 232 Batte 4886 W. B., Mörz. - 232 MacIarlane 4882 P. R. S. E., Bd. 25, p. 633 - 232 MacIarlane 4882 P. R. S. E., p. 487. - 232 MacIarlane 4887 P. R. S. E., p. 679.	
- 224 flatter 1869 P. A. Bd 136, p. 227 224 Bondlot 4857 C. R., Bd. 104 p. 283 - 225 Borgmann 1887 P. M. 5, Bd. 24, p. 297 - 225 Braun 1887 P. M. 5, Bd. 24, p. 297 - 225 Precee 1985 P. R. S., Bd. 38, p. 249 - 227 Nahrwold 4887 W. A., Bd. 31 p. 448 - 227 Exner 4886 W. B., Bd. 36, B., 249 - 228 Hatter 1883 W. A., Bd. 36, B., p. 103 - 227 Cardani 1884 W. B., Bd. 36, B., p. 103 - 228 Hottz 1888 W. A., Bd. 38, p. 295 - 230 Hottz 1886 W. A., Bd. 38, p. 295 - 231 W. A., Bd. 38, p. 295 - 232 W. A., Bd. 38, p. 295 - 233 W. A., Bd. 38, p. 295 - 234 W. A., Bd. 38, p. 295 - 235 W. A., Bd. 38, p. 295 - 236 W. A., Bd. 38, p. 295 - 237 W. A., Bd. 30, p. 295 - 238 W. A., Bd. 30, p. 295 - 239 W. A., Bd. 30, p. 295 - 230 W. A., Bd. 30, p. 295 - 231 W. A., Bd. 30, p. 295 - 232 W. A., Bd. 30, p. 295 - 233 W. A., Bd. 30, p. 295 - 234 W. A., Bd. 30, p. 295 - 235 W. A., Bd. 30, p. 249 - 236 W. A., Bd. 30, p. 249 - 237 W. A., Bd. 31, p. 448 - 238 W. A., Bd. 31, p. 448 - 239 W. A., Bd. 31, p. 448 - 240 W. A., Bd. 31, p.	
224 Borgmann 4886 J. r. 6, Bd. 7, p. 18.	
- 225 Buchanan 1887 P. M. 5., Bd. 24, p. 297 - 225 Bruun 1887 W. A., Bd. 3 p. 346, p. 229 - 225 Nahrwold 4887 W. A., Bd. 31 p. 448 - 227 Exner 4886 W. B., Bd. 36, B. 1 p. 222, leeber 4887 W. B., Bd. 96, B, p. 103, p. 225 - 226 Hittorf 1883 W. A., Bd. 20, p. 787, leeber 1884 W. B., Bd. 36, p. 295, leeber 1888 W. A., Bd. 38, p. 295, leeber 1888 W. A., Bd. 30, p. 295, leeber 1888 W. A., Bd	
1978 W. A., Bd 8 p 436, P. R 5, Bd, 38, p. 219	
- 225 Preece 1887 W. A., Bd 31 p. 448 - 227 Exner 4886 W. B., Bd 96, H. p. 103 227 Lecher 4887 W. A., Bd 96, H. p. 103 227 Cardani 1883 W. A., Bd 20, p. 787 227 Cardani 1884 A. L. (4), Bd. 4 (4), p. 44 227 Nare 1888 W. A., Bd. 38, p. 295 230 Holtz 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 468 - 232 Holtz 1880 W. B., Möcz 232 W. Thomson, Smith u. Ferguson 1886 W. B., Möcz 232 Macfarlane 1882 A. C. P. 3, Bd. 25 p. 486 232 Macfarlane 1882 P. R. S. E., Bd. 25, p. 633 - 232 Macfarlane 232 Macfarlane 232 Macfarlane 232 Macfarlane 232 Macfarlane 233 Macfarlane 234 Macfarlane 235 P. R. S. E., p. 487.	
225	
- 227 Exner 225 Leeber 4887 W. B., Bd. 96, H, p. 103. Hatturf 1883 W. A., Bd. 96, H, p. 103. Hatturf 1884 A. L. (4), Bd. 4 (4), p. 44. 27 Norr 1888 W. A., Bd. 4 (4), p. 44. 27 Norr 1888 W. A., Bd. 38, p. 295. 230 Hottz 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 468 1880 R., 4880. 27. Obermayer u Prehter 232 W. Thomson, 5mith u. Ferguson 5mith u. Ferguson 5mith u. Ferguson 1860 P. M. 14, Bd. 20 p. 316. 4882 A. C. P. S., Bd. 25 p. 686. 4897 T. R. S. E., Bd. 25, p. 638 1882 P. R. S. E., p. 487. 4877 P. R. S. E., p. 487.	
227 Leeber 4887 W. B., Bd. 96, II, p. 103.	
225 Hittorf - 227 Cordeni - 227 Cordeni - 227 Cordeni - 227 Nore - 230 Holtz - 230 Holtz - 230 Holtz - 230 Nore - 231 W. A., Bd. 20, p. 787 1888 W. A., Bd. 28, p. 295 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 168 - 1880 W. B., Macz 232 W. Thomson, - Smith u. Ferguson - 232 Macfarlane - 233 Macfarlane - 237 P. R. S. E., p. 487 2880 P. M. 14, Bd. 20 p. 316 1882 P. M. 1882 P. R. S. E., p. 633 - 1882 P. R. S. E., p. 487 232 Macfarlane - 232 Macfarlane - 233 Macfarlane - 234 Macfarlane - 237 P. R. S. E., p. 679.	
- 227 Cardani 227 Nore	
1888 W. A., Bd. 38, p. 295, 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 168 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 168 1880 R., 4880. 1880 R., 480 R.,	
### 1876 P. A., Ergbd. 8, p. 468 #### 1880 R., 4880. ##################################	
- 232 S. Obermayer u Probler 1886 W. B., Mörz. 1886 W. B., Mörz. 1886 W. B., Mörz. 1887 M. C. P. S., Bd. 25 p. 686. 1882 A. C. P. S., Bd. 25 p. 686. 1882 T. R. S. E., Bd. 25, p. 633 1882 P. R. S. E., p. 487. 1882 P. R. S. E., p. 487. 1882 P. R. S. E., p. 679. 1883 1884 P. R. S. E., p. 679. 1884 1885 P. R. S. E., p. 679. 1885 W. B., Mörz. 1886 W. B., Mörz.	
Pichler W. Homson, Smith u. Ferguson - 232 Bande	
- 232 W Thomson, Smith u. Ferguson - 232 Bande	
Smith u. Ferguson - 232 Baute - 232 Macfarlane - 232 Macfarlane 232 Macfarlane 232 Macfarlane 232 P. R. S. E., p. 487. - 487 P. R. S. E., p. 487. - 487 P. R. S. E., p. 679.	
guson	
- 232 Baide 1882 A. C. P. 3., Bd. 25 p. 686. 1897 T. R. S. E., Bd. 25, p. 638 1882 P. R. S. E., p. 487. 1882 P. R. S. E., p. 487. 1882 P. R. S. E., p. 679.	
- 232 Macfarlane - 232 Macfarlane 232 Macfarlane und Playfair 1897 T. R. S. E., p. 638 1882 P. R. S. E., p. 487. 1877 P. R. S. E., p. 679.	
- 232 Macfarlane 1882 P. R. S. E., p. 487. 232 Macfarlane und Playfair 1887 P. R. S. E., p. 679.	
Playfair 0877 P. R. S. E., p. 679,	
010 Physical 1963 D H 6 K a 197	
- 232 Crosse (86) P M, Bd. 17, p 215	
- 232 Gassiot 1844 P. M. Bil 25, p 290. - 232 Hittorf 1874 P. A., Jubellid., p. 460.	
232 Warrendelakue	
n H Muller 4875 C. R., Hd. S1, p. 686	
- 232 Warrende la Bue	
u H Muler (875 C R., Bd 81, p. 746	
#32 Warren de laRue	
u, H, Muller 1876 P A., Bd. 157, p 394.	
232 Warrende laitue	
u. H. Muller 1876 P. R. S., Bd. 34, p. 167.	
282 Warrendelakue a. H. Muller (1877 P. T., Bd. 169 (), p. 55	
- 222 Poster u Prysen 1883 C. N. Bd. 49 p. 113.	
- \$22 WarrendelaRae	
u H Muller 1884 P R S., Bd 36 p 451	
- 284 H Heriz (887 W. A. Bl. \$1, p. 42)	
234 Gassint 4869 P.R. S. Bd 12 p 329	
235 H. Hertz 4889 W. A., Bd 19, p 782.	

Textweite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. H. p. 235	Hittori	1883	W A Bd. 20, p 763.
#85	Hittorf	1884	W. A., Bd. 21, p 90.
- 255	Hertz	1883	W. A., Bd 19, p. 797.
237	H. Priestley	1769	P. T., Bd 59, p. 67.
217	Foeppl	1889	W A, B1 33, p. 493
237	Gaugatn	1835	C. R., Bd. 41 p. 152
332	Brot	4816	Traite de phys., Bd 2 p. 256.
237	Palmieri	1841	Rendie, Napol , Bd 20, p. 232.
±37	Matteucoi	1550	A. C. P. S. Bd. 25 p. 339
234	Holtz	1580	P. A. Ecgbd S
235	Bishat	1857	A. P. G. 6, 84, 12, p. 64
~ 235	Nahrwold	4887	W. A., Bd. 81 p. 448.
234	Hittorf	1869	P. A., Bd 186, p. 227.
- 239	Macfarlane und		
	Rentoul	4882	P. E. S., p. 567.
239	Borgmann	1548	Lum, electe , 8d 27, p. 70, 126, 181.
260	Brehat	1847	A P. C & Bd 12 p. 64.
- 240	k R koch	1558	W 1, Bd 38 p 454.
240	Guthrie	4878	P. M A., Bit. 46, p. 257.
5 6 0	Natirwold	4578	W A., Rd 5 p 460.
- 240	Guthrie	1873	P 31. C, Bd. 46 p 257.
510	tauthre	1883	G N., Bd 45 p 146
- 240	Buckerton	1873	P. M. 4 , Bd 46 p 430,
- 210	Nahrwold	1575	W. A. BJ. 5, p. 160
- 210	Elster u. Geitel	1883	W A., Rd. 19, p. 583.
- 540	Lister u. Geitel	1887	W A. Bd 31 p tv9,
- 243	kansten	1842	P. A., Bd 57, p 493.
243	Rusis		Reibungselektricitat, Bd. 2, p ##1.
- 346	Topler	1×68	P. A., Bd. 184, p. 494.
= 243	Hertz	1883	W A., Bd 19, p. 85.
- 146	Sinstellen	1555	P. A., Bd. 96, p. 851.
216	Lecher	1888	W. A., Bd 88, p. 609.
- 247	Dewar	1.85	C. N., Bd. 45 p 35.
217	Dewar	4552	Beibl , Bd 6, p. 512.
- 269	Hittorf	1583	W A . Bd. 20, p 711
254 or:	Cigna		Miscell, Taurmensia, Bd. 5, p. 97.
274 - 234	Rieß	1795	Reshungselektriestat, Bd 2, p 454,
5.14	Cavallo Temliuson	1864	Treatise of Electr. Lond., Bd. 1, p. 296.
- 213	Bottomley	1880	P. M. V. Bd. 27 p. 202. Nat., Bd. 28 p. 248.
235	Spottiswoode	1475	P R. S., Bd. 27, p. 60,
- 853	Hittori	1409	P. A., Bd. 186, p. 208
328	tioldstein	1876	B. B., p. 74
- 259	Warren dela Ruc	1010	en en ju 14
- A-1-2	u. H Mu ter	1578	P T., Bd. 169 2), p. 455.
- 259	Warren de laftue	1010	and and all in seas
2.73	u. H. Multer	1879	P. T., Bd 171 O. p. 65.
- 260	Goldstein	1876	B B., p. 287
264	Varley	1874	P. R. S., Bd. 19, p. 236
261	Lecher	1887	W. B., Bd 2, p 992,
262	Gassiot	1863	P. A., Bd 119 p. 484.
263	Hittorf	1871	P. A., Jubelbd., p. 461.
- 263	Wierren de laRue		
	u. H. Matter	1879	P. T. Bd. 171 p. 65.
- 263	Slenger	1885	W. A , Bd 25 p. 47
263	Ritter	1801	G A , Itd. 9, p. 345.
- 261	Neef	1845	P. A., Bd, 66, p. 414.
263	Matteucei	1849	A. C. P., Bd. 41, p. 41.

Textseite		Autor	Juhr	Publikation
B4. II. p	964	Stenger	1885	W. A., Ba 25, p 31.
	264	Buckmann	1881	InaugDiss Austerdam
	46 1	3 v. Lang	1885	W. A., Bil. 26, p. 145.
-	361	V. v. Lang	1887	W. B., Bd 95.
	264	Nebel	1886	R. P., Bd. 22, p. 587
-	301	Frohlich	1883	Elektrotecho Z., Bd. 4, p. 150,
	264	Prukert	1885	Z. f. Elektrotechn., Bd. 8, p. 114,
	244	Ediund	4885	W. A., Bd. 26, p. 518.
	264	Editind	1867	P. A., Bd. 131, p. 586
-	264	Edlund	186k	P. A. Bd. 183, p. 353,
	264	Edlund	4868	P. A., Bd 134 p. 250, 387.
	265	Edland	1570	P A , Bd 189 p, 354.
	251	Arons	1887	W. A., Bd. 30 p. 95.
	261	Luggio	1847	W B., Bd. 96 2 p. 759.
	365	Lectier	1984	W A , Bd 33, p. 409.
	265	Ediund	1864	P. A., Bd. 134, p. 230
	267	Ediund	1847	P. A., B4, 131 p. 586.
	265	Hattorf	1869	P A Ba, 136 p 6
	307	Homen	1885	W A., Bd. 26, p 80
	267	E. Wiedemann	1853	W A, Bd 20 p 756.
•	267	Gassiot	1865	Rep. Reit Assoc. 2 , p. 45.
	270	Mergan	1785	P. T., Bd. 75, p. 27s.
_	370	Inttorf	1869	P. A., Bd. 136, p. 198.
	274	Worthington	1883	Nat., Bd 27, p. 634,
-	274	Goldstein	1886	B. B. p. 691
	273	W. Holtz	1880	W. A., Bd. 10.
-	274	W Holtz	1876	B. B., p. 186.
-	275	W Heltz	1876	P. A., Ergbil S, p. 168.
-	274	Hittorf	1869	P. A. Bd. 136 p. 9
	274	Hertz	1884	W. A., Bd. 19, p. 809.
	#75	Goldstein	1576	B B p. 254.
	¥"3	Goldstein	4879	B. B., p. 2.
	274	E. Wiedemann	1880	W A, Bd. 9 p 457.
	275	Goldstein	4880	B, B., p. 87.
	276	E. Becquerel	1886	C. R., Bd. 101, p. 205.
	710	Goldstein	1880	B. B., p. 112
	#76	Goldstein	1580	W. A. Bd 12, p. 107, 209
	277	E. Wiedemann	1953	W A., Bd 20, p 775.
	277	E. Windemann	1880	W. A., Bd. 10 p. 236.
	£77	Goldstein	1881	W A., Bd 15, p 246.
	279	Warren de la Rue		
		u H. Minler	1877	C. B., Bd. S5 p 794.
	279	v. Obermeyer u		
		v. Pichler	4886	W B, Bd 2.
	251	Becearta		Elettricismo artificiate, p. 339.
	251	Belli	1838	Corso di fisica, Bd. 3, p 603.
	281	Holtz	1851	Mitth, d. nat. Ver. Neuvorpommern u
				Rugen.
_	292	G. Wiedemann		
		n Rublmaga	1879	P. A. Bd. 145, p. 391,
	243	Reitlinger und		
		Wachter	4880	W. B., Bd 82, H, p. 17.
-	282	Reithinger and		
		Wachter	1881	W A., Bd 12, p 662.
	국식관	Gaugain	4855	C R., Bd 40, p. 640,
	284	Rieß	1855	P. A., Bd 96, p. 177
	373	Peggendorff	1867	B. B., p 404
	282	Hittorf	4569	P. A. Bd 186, p. 7.
	253	Buckmann	1881	InaugDiss. Amsterdam.

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
			~
Bd. II. p. 288	Goldstein	(886	В В. р 694
- 385		1879	P. T., Bd. 2. p. 462, 658
- 285	Cumington		Nat , Bd 19, p. 110
185	Faraday	4838	Exp. Res. Ser. 13, § 1480,
- #8%	Gaugain	1866	A. C. P. A., Bd. S. p. 408
- 285	Mac farlane	1879	P R S F p 535
- 485		1838	Corso di fisica, Bd. 8, p. 561
- 482			
	u II Miller	1877	C. R., Bd. 85, p. 791.
- 387		1868	P. A., Bd. 184, p. 494.
- 187			and the sek h 1841
	trubsky	1878	W. B., 8d 78
287		1869	P. A., Bd. 137, p. 539.
- 490	Hutorf	1874	P. A., Jubellid., p. 802
291	Faraday	1838	P. A., Bd. 48, p. 430,
- 491	v Wahn	1840	Publ, de l'Inst de l'uxembourg.
- 395		1869	P. A., Bd. 136, p. 340.
- 480 780		5883 5886	P. A., Bd. 119, p. 111 La Lum, électr. Bd. 18 p. 246.
- 596		1843	Z. f. Elektrotechn
- 497		1856	P A., 8d 98, p 585
. 298		1863	C. R., Bd. 57, p. 166.
- 198	Wright	1877	S. J., Jan u Sept
- 216	Kundt	1846	W. A., Bd. 26, p. 59.
- 299		1553	W A, Bit 20, p. 797
- 302		1562	P. A. Bd. 186, p. 612.
- 302		1876	Soc. Phys. St. Petersh., Bd. 28
- 3(2	***************************************	1870	P. A. Bd. 140, p. 160.
- 302		1874	P. A., Bd. 151 p. 226.
. 301	Schneebeli	1873	Arch. sc. plays nat. 2 , Bd. 46, p 269
- 30%	Right	1881	Mem, di Bologna (4) Bd. 2 p. 555 Mem, di Bologna (4), Bd. 3, p. 461
202	Right	1882	Mem. di Bologno 4 , Bd. 3, p. 461
- 302	1 Obermayeru		
	y Public	1896	W. D., Marx
- 308	W Holtz	1580	W. A. Bi 11, p. 513,
- 303		1564	C. R., Rd 59, p 1006
- 303		1887	W. A., Bd. 31, p. 975.
- 303 - 305	Holtz	1875	B. B. p. 561
- 305		4839	C. R., Rd. 47 p. 984.
- 305		1000	P. A., Bd. 107, p. 81. R., Bd. 16, p. 249.
- 305	Salel	4873	A C P 5 B1 28, p. 1
- 30'	Plinker	4818	P. A., Bd. 105, p. 70.
- 30 ,	Gassiot	1839	P. T. p. 147
- 305	Edlund	1882	W. A., Bd. 15 p. 503.
- 305	Lommel	1870	P. A. Bd. 141 p. 460.
- 305	Herwig	1576	P. A. Bd 159, p. 489
- 305			Exp. research , 8d. 8, § 312
- 30%			Exp. research, Bd. 4, § 455
303	Becquerel	4876	C. B., Bd. 82 p. 353
345	Paalzow	1879	W A., Bd 7 p 430
313	Sbaguinoff	1881	J. P., Bd. 10, p. 819
- 305		4879	W. A., Bil. 7, p. 574.
- 366		4875	B. B., p. 281.
306	9.	4 44 77 -	
	Kuhn	4870	P. A., Bd. 141.
- 807	Heim	1886	Z. f. Elektrolechn p 5:6
- 307	Holtz	1880	W. A., Rd 11, p. 500

Texter	rate	Autor	Jahr	Puldikation
W. S. 44		44 6 (24 6		Ť
Bd. II.	p. 808	Way und Glud-	1860	D M at 6.1 20 - ata
	- 308	Right	1877	P. M. 3], Bd 20, p. 249, A. L. 3, Bd, I, p. 43,
	30%	W. Holtz	1880	G. N., 47, Nov
	- 808	W. Holtz	1880	B. Bd 17 p. 504
	- 311	Highi	tant	Mem. Bo ogna (4. Bd. 2, p. 355.
	- 311	Right	1888	Metr. Bologna 4 , Bd. 8, p. 464
	- 311	Hiterf	1×69	P. A., Bd. 136, p. 8.
	- 312	Fleming	1883	P. M. 5, 8d. 16, p. 48,
	- 311	Eleming	1885	P. M. 5, Bd 20, p. 444.
	715	E Wiedemann	1889	W. A., Bd 10, p. 238.
	- 31%	E Wiedemann	1881	W. A., Bd 12 p 259.
	- 34%	Right	INST	Beibl., B.t 5, p. 901,
	- 343	Vo ler	1380	Verh. d. nat. Ver. Hamburg-Altona,
	- 313	Hertz	1843	W. A., BJ 19, p. 809.
	313	Hittorf WairendelaRue	1888	W. A., Bd. 20, p. 799.
	. 013	u, Il Muller	48×a	P. R. S., Bd. 85, p. 292.
	- 816	Goldstein	1876	B B., Bd. 74.
	- 317	Right	1851	Mem Bologna 6 , Bd. 2, p 575.
	- 318	Bittorf	1869	P A. Bd 136, p. 243.
	- 319	Goldstein	1876	B. B., p. 282
	- 319	Goldstein	1886	В В., р ояв.
	- 319	Lamprecht	4886	W. A., Bd. 29 p. 580.
	- 320	Braun	1878	W A, Bd S p 436
	320	Boltzmann	1887	W. A., Bd. 81, p. 789
	- 320	Hall	1880	P. M. 5 . Rd 9 p 225
	- 355	Abrio	68+3	A. C. P. (3 , Bd. 7, p. 463.
	- 311	Frove	1852	P. T., Bd. 1, p. 100.
	344	Quel	18 12	C. R , Bd 35 p 949.
	255	haye	1851	C. R., Bd. 58 p. 443.
	- 343	Schuster H Hertz	1884	P. R. S., Bd. 37, p 347,
	244	Warburg	1837	W. A., Bd. 19, p. 8, 7, W. A. Bd. 31, p. 593,
	324	Luggin	1887	W. B. Bd. 96 H. p. 759.
	3 2 4	lave	1860	C. R. Rd I, p. 894, 960.
	- 324	Wesendonck	18N7	W. A., Bd. 30 p. 4.
	- 324	Hittorf	1988	W A., Bil. 20, p. 779,
	- 327	Herwig	4876	P. A. Bd 159, p 385,
	- 325	Lecher	1588	W B , Bd. 33, p. 699.
	3#5	Charles Cross u		
		shepard	1886	Proc. Americ. Ac., p. 227,
	3\$5	Politzia	4878	C. B., Bd. 10, p. 1261.
	- 325	W Siemens	1957	P. A., Bd 102 p. 120.
	- 320	F Newall	1885	P. M. 5., Ba. 20, p. 31.
	331	J. J. Thomson	1887	P. R. S., Bd. 42, p. 343,
	- 331	Perrot Perrot	1858	C. R., Bd., 42, p. 354.
	- 331	Perrot	1861	A. C. P., Bd. 61, p. 161.
	311	Deherain and	1091	Arch. sc. phys. nat., Rd. 11, p. 932.
		Maquenne	1581	C. R. Bd. 98 p. 895.
	- 382	Bertheiot	1853	A. C. P. 3, Bd 67, p. 52.
	- 332	Berthelot	4863	A. C. P. 4, Bd 19, p. 456,
	332	Böttger	1863	J. p. C., Bd. 90, p. 34.
	- 332	Quel	1838	C R , Bu. 46 p 903.
	334	Wild	1868	P. A., Bd. 111, p. 621,
	- 334	Radziszewski	1877	C B , Bd 10 p. 70, 321.
	- 334	Radziszewski	1877	C. R. Bd. 84, p. 305,
	- 334	Phipson	1877	C. R., Bd. 84, p. 539.

Textseite	Autor	Jahr	Publikation
Bd. 11. p. 334	Perkin	1552	C. N., Bd 45 p. 405.
- 334	H C. Lewis	1885	Nature , Bd 18, p 65.
335	RieB	1860	P. A., Bd. 110, p. 523.
- 335	Warburg	1884	Arch de Gen. 3 Rd 12, p. 504
- 333	Bunsen und		
	Roscoc	1857	P. A., BJ 100, p. 43
- 335	Pringsheim	1897	W. A. Bd 32 p 427
- 336	Tyndall	1879	A. C. P. 4 , Bd 16 p. 494
- 936	Tyndad		Fragmente aus d. Naturwissenschaften,
		1874	Braunschweig, p. 282.
- 336	H. Hertz	4887	W A., BJ 81 p 998.
- 837	Cornu	4879	C. R., Bd 88, p 1283.
- 387	E Wiedemann		
	u Ebert	1897	Phys med Soc, zu Erlangen
- 828	Hallwachs	1888	W. A., Bd. 33, p. 301
- 938	Hallwachs	1889	W. A. Bd 84, p. 78t
- 338	Narr	4888	W. A., B4 34, p. 742
- 338	Right	1858	Rendie Acc Lincer, Bd. 6, p. 185
- 338	Right	4888	P M 5 Rd 25, p. 344.
- 338	Steletow	1888	C R. Bd 106, p. 1149.
85h -	Hittorf	1879	W. A., Bd. 7, p. 614.
- 339	Archemus	1885	W. A., Bd 88, p 688
- 339	Schuster	1887	P. R. S., Bd. 42, p. 871.

Untersuchungen des Verfassers.

Textseile	Gegenstand der Entersuchung	Jahr	Publikation
Bd.1. p.51 u.54	Optischer Nachweis der Vertheilung		
	elastischer Spannungen	1857	Z. K., Bd. 12, p. 388.
- 73	Spontane Formveranderung der Krystalle		
	you Protocatechusaure	1885	Z. K., Bd 10, p. 331.
- 74	 von Clunoadthydroparadicarbonsaure- 		
	ester		W. A., Bd. 25, p. 175
- 80	Spaltnog	ISNY	Unveroffenti
- 84 11.85	Durchstauzen und Abschweren		Unveröffentl.
- 88	Ritzen		Unveroffentl
- 419	Großes Krystallisationsmikroskop	1881	W. A., Bd. 18, p. 506
- 133	Vereinfachtes krystallisationsmikroskop	1871	Z. L, Bd. 4, p. 369.
- 438	Kleines Krystall sationsmikroskop	1885	Z. L. Bd 6, p. 32.
- 447	Projektions-krystallisationsmikroskop	1886	
- 450	Wit Dampf heizbarer Olgekitisch		Unveroffenti.
- 451	Mikroskop nut Paraffinbad	_	Unveroffentl.
- f53	Enantiotropie von Ammoniumnitrat		7. K., Bil 1, p. 106 u. 160.
- \$61	von Salpeter	1877	Z. K., Bd. 1, p. 108
- 163	- von Silbernitrat	1877	Z. K., Bd. 1, p. 440.
- 163	von Silbernitrat		W A., Bd. 24, p +1.
- 165	- von chlorourem Silber	1887	Z K, Bd, 12, p. 388.
- 465	- von Jo isi ber	1877	Z. K., Bd 1, p. 120 u. 492.
- 479	- von Kaltumbichromat	1877	Z. K., Bd. 1, p. 442
- 176	- vonChmondihy droparadicarbonsaure	1885	Z. K., Bd. 10, p. s.
	ester		
- 477			Z. K., Bd. 10, p. 329.
- 477	- von Paraphenylendiamin	1881	Z K., Bd 6, p 585.
- 478	- von Dreifachehlorkohlenstoff		Z. k. Bd. 6, p. 585.
- 478	- von Vierfachbroukoblenstoff	1882	Unveroffentl.

Textseite	Gegenstand der Untersuchung	Jahr	Publication
Bd. 1. p. 179	Enantietropie von kuptersitriol	18771	Z. K., Bd. 1, p. 102.
- 179	wan Eisenvitriol	1877	Z. K., Bd. 1, p. 413.
- 179	- von Schwefel	4577	Z. K., Bd 1, p 112.
- 494	Monotropie von Orthoquecksilberditely!	ISST,	Z K., Bd. 10, p. 6.
- 495	- you Schwefel	1877	Z. K., Bd. 1, p. 128
198	- von 3-Bibrompropionsaure	1877	Z. K., Bd 1, p. 125.
- 498	- von Mononstroteliabrombenzol	1877	Z K . Bd. 1 p. 126.
- 490	- von Acelanibid	1885	Z k., Bd. 10, p. 9.
- 199	— von a-Triphenvignandin	1555	Z k, Br 16, p. 16.
- ±00	- von Isaliydrehenzaanbiacetat	1877	Z. K. Bd 1, p. (27.
- 301	- von Paramitrophenul	1877	Z k , Bd. 1, p 125.
- 201	- you Nitrometachlornitrobenzol	1877	Z. K., Bd. 1, p. +2×.
202	- von Diphenylnaphtylmethan	1880	Z K . Bd. 4. p 612.
- 202	- you Pentamethylleukanitu	1880	Z. K. Bd. 4, p. 618
202	- von Triphenylmethan	1851	Z. k. Bd. 5, p. 472.
~ ½0±	- von Styphninsaure - von Metadmetrobenzol	1881	Z. K., Bd. 6, p. 51. Z. K., Bd. 6, p. 55
- 203 - 203	- von Dimitrobrombenzol	1881	Z, k, Bd, 6, p, 55
- 203	- You Resortin	1881	Z. K., Bd G, p. 87
- 203	— von Phiaisaure	1854	Z. K., Bd. 6, p. 39
- 908	- von Mitroorthokresol	18=3	Z k., Bd 8, p. 434.
- 204	- von Trinitrometakresel	1445	Z K. Bd 6, p 580
- 204	- von Hydrochman	1877	Z. K., Bd. 1, p. 61.
- 205	- von Bibrondhoren	1877	Progr * , p. 5.
- 206	- von Stabendichbrid	1577	Progr., p. 4.
- 207	- you Phenyl, rotonshure	1887	Z. K., Bd 12, p. 387.
- 207	- von Mandelsaure	1887	Z. K., Bd. 12 p. 386.
- 208	— von Zamotsaure	1853	Z k . Bd. 10, p. 329
~ 208	- von Cinnamenylacrylsaure	1887	Z. K., Bd. 12, p. 385.
- 208	- von Pseudochtorcarbostyril	1888	Unveroffentl.
- 309	- von Trophenylbismuthin	1888	Unveröffentl,
- 409	- von Dichlorhydrochinoudicachon-		
	saureester	1889	Unveroffenti.
- 209	- von Quecksilberdiphenyl	1858	Unveroffentl
- 210	- you Tribenzhydroxylamin	1877	Progr., p. 7.
211	- von Benzylphenylnitrosamin	1855	Z, K, Bd 10 p. 33#.
- 212	- von Monogodehmohn	1857	Z. K., Bd. 12, p. 377.
- 318	- von Dioxyclimonparadicarbonsaure-	1887	Z. p. C., Bd. 1 p. 49.
- 213	- von Limonentetrabromid	1487	Z. K., Bd. 12, p. 878.
- 213	- von Chlorzink	1877	Z. K., Bd 1, p 128.
214	- von Protocatechusäure	1883	Z. K., Bd. 10, p. 331.
- 225	felektrolyse von krystallisirtem Jodsiber	1883	W. A., Bd 24 p. 48.
- 244	Cohasion des Wassers	1882	Z. I., Bd. 2, p. 79.
- 237	Mikroskopische Randwinkelmessung	1888	Unveroffentl
- 270	Halbbegrenzte Tropfen	1987	Z. K., Bd 12, p. 399
- 274	Contakthewegung	1577	Z. k. Bd. 1, p. v67
- 275	Protoplasmabowegung	1885	Z. k., Bd 10, p. 11.
- 279	Wiebelinde Tropfen	1885	Z. K., Bd. 10 p. 16.
- 287	Steigholie in schr eagen Capillaren	1 NNT	Z, K., Bd 12, p 404
- 296	Bemmorphie von Pikrinsaure	1881	Z. K., Bd. 6, p 61,
- 296	- von Metaphenylendramin	1482	Z. K., Bd 6, p. 587.
- 297	- von Nitroorthokresolsilbersalz	1×83	Z. K., Bd. 8, p. 435
297	- von Triphenylmethan	1882	7 K., Bd 5, p. 572
- 297	von Metatoluylendiamin – von Resorein	1881	Z. K., Bd. 6, p. 583. Z. K., Bd. 6, p. 54
400	1011 1103011111	1.00	

^{*)} Programm der Mittelschule in Mulhausen I, E.

Textseite	Gegenstand der Lutersuchung	Jahr	Publikation
Bd. I. p. 298	Hemimorphie's Benzylphenylnitrosamin	1885	Z. k., Bd 10, p. 312,
- 1168	= von Dinstreparakresoi	1881	Z k., Bd 6, p 49.
+ 359	- von Styphninsaure	1881	Z, k , Bd. 6, p. 54.
299	Wachsthumsgeschwindigkeit hemimor-	1407	72 11 D. 1 S. 1 S. 1 S. 1
	phor kry stalle	1887	Z K., Bd 12, p tot.
304	Krystallhabitus von Phialshure	1881	Z. K., Bd 6, p. 59.
- 304	- von Toluylendamin	1475	Z. K., Bd 6 p. 388
304	- van Nitreortholulaidin	1883	Z. K., Bd. 8 p. 433,
304	- von Orthoquecksilberditolyl	188	Z. k., 8d 10, p. 8
- 3(5	- von Diniti obrombenzol	1581	Z. k., Bd. 6, p. 58,
. 303	von Amidoazohenzol	1881	Z. h. Bd 6, p. 591.
- 315	- von Triplænylmethan	1881	Z. K., Bd 5, p. 472.
305	son Chlornateum	1997	Z. K., Bd. S. p. 450.
- 316	Flachenwoibung bei a-Quecksilberdi-		
	nahityl	1585	Z. K., Bd. 10, p. 7.
307	- hei Anadoazobenzol	1852	Z. K. Bd 6 p 581.
- 307	- bei Triphenylmethan	1881	Z k, Bd. 5, p. 472.
- 307	- bei Resorein	1851	Z. K., Bd 6, p 58.
- 308	ber Phia ophenon	1984	Z. K., Bit. 6, p. 62.
- 308	- bei wasserhaltiger Phialsaure	1841	Z. k., Bd. 6, p. 59
- 308	- ber Carbostyril	1587	Z. K., BJ 12, p. 365.
308	- bei Miroorthokresolsilbersalz	1883	Z. K., Bd, N, p, 435,
- 208	— ber Toluylendramm	1882	Z. K., Hd 6, p. 583,
. 309	- ber Tetramethyldramidotriphenyl-	4.0	
	methan	tago	Z. K., Bd. 4, p. 609.
- 309	- bet Paraquecksilberditolyl	1885	Z. k., Bd. 10, p. 8.
- 341	Brganzung von krystallen	1887	Z. K , Bd. 12, p 391.
- J48	Concentrationsstorung durch Krystall-		
	wachsthum	1877	Z. K., Bd., 1, p. 474.
- 327	Krystallskelette von Salmiak	1877	Z. K., Bd. I, p. 457.
- 327	- von Ammonumultut	1577	Z. k., Bd. 1, p. 107,
- 358	- von sa petersaurem Baryt	1877	Z. K., Bd. 1, p. 458.
334	- von Chlorkalium	8877	Z. K., Bd. 1, p. 458
325	von Chlersitier	1877	Z. K., Bd. 1. p. 458.
- 394	- you Phesphor	1897	Z. K., Bd. 1 p 459.
355	- von kopferchlorur	1877	Z, K., Bd. 1, p. 439,
- 320	- von Kupferehloridehlorammonium	1877	Z. K., Bd. 1, p. 439.
- 349	— von kampher	1877	Z K , Bd. 1, p. 460
350	von kal und Natronsalpeter	1377	Z. K., Ild. 1, p. 168,
- 329	- von Jod	6877	Z, K., Bd. 1, p, 460.
330	won rhomb, Kali- und Ammoniaksal-	40=7	7 1' D. 1 - 101
Di Di A	peter hat	1877	Z. K., Bd 1, p. 161.
- 330	- von übermangansaurem kalı	1877	Z. h., Bd. 1, p 464.
- 331	- von berrideyankalıtın	1877	Z. K., Bd. 1, p. 464.
- 331	- von chlorsaurem Kalı	1975	Z. K., Bd 1, p. 161
- 331	- von Eisenvitriol	1877	Z. K., Bd 1, p. 462,
- 331	- Von Kupfervitriol	1877	Z. K., Bd 1. p. 162.
	- Von Judeform	1585	W. A., Bd 24, p. 2.
- 333	Schematische Wachstlaunsformen	1885	W. A., Bd. 94, p. 2.
- 337	Diffusionsstromungshinen	1877	Z k , Bd 1, p. v77.
340	Wachsthum hemmorpher Krystalle	1881	Z. K., Bd. 5, p. 472.
- 310	Wachstham hemimorpher Krystade	1881	Z. k., Bd 5, p 37.
- 311	Aenderung der Wachthumsrichtungen	1872	2 K Rd 1 n (c)
- 311	her salpetersaurem Sither	1877	Z. K., Bd 1, p. 461.
	- ber Castun-Chlorid	1985	Z. K., Bd 10, p 316,
311	— ber Lalorkalium	1977	Z K , Bd. 1, p. 493.
- 341	- ber Thathumchlorid ber salmark	1885	Z. K., Bd. 10, p. 315.
- 362			Z. K., Bd. 1, p. 358.
- 344	Efforescenz	1877	Z. K., Bd. 1, p. 488

Texiserie	Gegenstand der Untersuchung	Jahr	Publikation
Bd. L p. 249	Zuruckschiehen von Hindernissen durch	1	
	wachsende krystelle	1877	Z. h., Bd. 1, p. 488.
356	Einfluss der Contakthewegung	1885	Z. K., Bd. 10, p 3.
- 857 - 359	von Chlorkalium	1881	Z. K., Bd. 6, p. 54 Z. K., Bd. 8, p. 451.
- 339	Plotzliche Verdiekung von Trichten bei	1000	2. R., Du. O, Jr. 431.
	Amidoazobenzol	4882	Z. K., Bd. 6, p. 581.
- 360	- hei Dimtroparakresot	1881	Z. K., Bd. 5, p 473.
- 360	- bei Metatoluylendiamin	1843	Z. K., Bd. 6, p. 588
- 361	Theorie der Trichitenbildung	1883	Z. k., Bd. 8, p. 454.
- 364	Trichiten von doppeltäpfeisaurem Am- moniak	1883	Unveroffenti,
- 364	Trichiten von Mannit	1988	Enveroffentl.
- 366	Theorie der Krummung der Trichiten	1883	W. A., Bd 26, p. 187.
- 376	Gekrummte Trichiten von Isohydroben-		20, 1
	zombiacetal	1877	Z K., Bd. 1, p 479.
- 878	- von Chromehlorid	1877	Z. K , Bd. 1, p 480.
- \$75	von Kalduchromat	1877	Z. K., Bd. 1, p. 480.
- 375	- von Seigeter - von Schwefel	1877	Z K. Bd 1, p 481. Z K., Bd. 1 p 482,
376	- von Parellin	1877	Z & , Bd 1, p 482.
- 376	- von Carbosty ril	1888	Unveroffenti.
- 316	- von Dinitroparakresolauilin	1884	Z. K., Bd 6, p 49,
- 376	- von Orthoqueelesilberditolyl	1885	Z. K., Bd 10, p. 6.
- 877	- von Amutoazobenzol	1852	Z K , Bd. 6, p 581.
. 277	- von Triphenylmethan - von Hydrochinon	1881	Z. K., Bd 5, p. 472, Z. K., Bd 1, p. 44.
- 377	- von pikrinsaurem Kalı	1852	Unveroffent)
- 377	- von Zimmtsaure	1885	Z. K., Bd 10 p 329,
- 377	- von Chrysoidinchlorhydrat	1884	Z. K., Bd. 6, p. 48
- 877	- von Dioxychinonparadicarbonsauro-		
6 70 89	ester	1888	Laveroffeatl.
- 377 - 377	— von kohlensaurem Kalium — von Chlorberyum	1877	Z. K. Bd. 1, p. 482, Unveroffentl.
. 350	Aufreißen der Krystalle von Phtalo-	, 550	Chrefold III.
	phenon	1881	Z K., Bd 6, p. 63
- 380	- von Isohydrohenzoinbiacetat	(877	Z K., Bd. 1, p 488.
- 389	- von kaliumbichromat	1877	Z. K., Bd 1, p. 480.
- 384	- von Tetramethylammoniumehlorid	1885	Z. K , Bd. 10, p. 338.
- 384	- von Dioxychinonparadicarbonsauro- ester	1885	Unverbifentl.
- 381	- von Resorcin	1881	Z k., Bd. 6, p. 57.
- 382	- von Sitroorthotoluidinsulfat	1883	Z. k., Bd. S, p 436.
- 282	- von Phialshure	1881	Z. K., Bd. 6, p. 59,
- 384	- you Tethenrhydroxylamin	1877	Progr, p. 7.
- 382	- von Amidokresol - von Nitroorthotoloidin	1883	Z. K., Bd. S. p. 434. Z. K., Bd. S. p. 433.
	Verzweigung der Krystelle von Phial-	1000	z. k , bu o, p ess.
	saureanhydrid	1881	Z. K., Bd. 6, p. 59.
- 383	- von Silbernitrat	1877	Z. k., Bd. 1, p. (8).
- 283	- von Natronsalpeler	1877	Z. K., Bd 1, p. 481
	von Kupferchlorid	1877	Z. K. Bd. I, p. 484.
- 383	- von Gyps von Baryumudrat	1877	Z. K., Bd. I. p. 483.
- 384	- von kahumpermanganat	1977	Z. K., Bd. 1, p. 482.
- 385			
	benzol	1877	Z. K., Bd. 1, p. 481.
- 385	- von Chlorzink	1877	Z. K., Bd 1, p. 482
- 385	- von Dinitroparakresol	1884	Z. K., Bd, 6, p. 49.
Lehmann,	Molekularphysik, II.		42

Textseite	Gegenstand der Untersuchung	Jahr (Publikation
			
	spharokrystalle von Gyps	1877	Z. K., Bd. 6, p. 488.
- 386	- von chromsaurem Strontion	1883	Unveroffentl.
- 386	- von Chlorzink	1877	Z. K., 8d. 1, p. 492.
- 386 - 386	- von Usahydrahenzolabiacelat - von Chlorblet	1877	Z. K., Bd. I, p. 483.
- 386	- von Bleisuifat	1877	Z. K., Bd. 1, p 483.
	- von Tripbenylmethan	1881	Z. K., Bd o p. 672
- 387	- von Amidoazobenzol	1882	Z. k , Hd. 6, p. 581.
- 387	- von pyroentimonsaurem Natrium	1882	Unverdffentl
- 337	.— von Mandelsaure	1887	Z. K., Bd. 12, p. 386.
- 387	— von Wachs	1877	Z. k., Bd. 1, p. 480
- 385	- von Benzanisbenzhydroxylamin	1877	Progr , p. 9.
- 385	Verzweigung von Krystallen beim Auf-	4085	7 11 313 7 . 104
anu	treffen auf Hindernisse	1877	Z. K., Bd. 1, p. 481.
- 392	Spannungen in regelmäßigen Krystallen schichtkrystalle von Chlorsilber und	1877	Progr., p. 10.
. 440	Chlornatrium	1877	Z K., Bd. 1, p. 192
- 400	- von Jod und Chlorkalium	1877	Z, k., Bd. 1, p. 490.
- 100	von Cadmiumehlorid und Chlorzink	1877	Z, k , Bd. 1, p. 490.
- 400	- von schwefelsaurem Baryt	1877	Z. K. Bd 1, p. 490
- 400	- von Jod und Jodbier	1877	Z. K., Bd. 1, p. 490.
- 186	- von Tetremethylammoniumehlorid u		
	-jodid	4883	Z. K., Bd. 10, p. 828.
~ 101	— von rhombischem Ammoniumnitrat u.	.084	
tat	Salmick	1877	Z. K., Bd. 1, p. 494,
- 401	von Cassumeblorid mit Salmiak und Eiseneblorid	1885	Z. K., Bd 10, p 336.
- 494	— von Salmink und Cadmiumchlorid	1585	Laveroffeath,
409	- von Manganchlorid und Chlorkalium	1877	Z. K., Bd. 1, p. 490.
- 402	- von rhomboedr. Ammoniumnitrat und		a. It., 50. a, j. 151.
	Salmak	1877	Z. K., Bd. 1, p. 491
- 402	- von regulärem Ammoniumnitrat und	1	
	Salmiak	1877	Z. K., Bd. 1, p. 491.
- 103	- von Queeksilberchlorid u. Cadmium-		
140	elsforid	1877	Z. K., Bd 1, p 490.
- 407	- von Kalium- und Natriummitrat	1855	W. A., Bd. 24, p. 43,
- 404	- von Hydroxylaminchlorhydrat und Salmiak	1885	Z. K., Bd. 10, p 338.
- 402	- von Salmiak und Chlorealeum	1883	Z. k. Bd. 8, p. 450.
- 402	- von Chromeblorid und Quecksilber-		
	chlorid	1877	Z. K., Bd. 1, p. 494.
~ 402	- von Metadinitrobenzol	4884	Z. K., Bd. 6, p. 55
- 403	- von Triphenylmethan	1881	Z. K., Bd. 5, p. 472.
- 403	- von Benzanisbenzhydroxylamin	1877	Progr., p. 9
804 -	- von kohaltchlardr	1877	Z. K., Bd 1, p. 102.
- 403	- you Evenchiorur	1877	Z. K., Bd. 1, p. 439, Z. K. Bd. 1, p. 494,
- 403	- von Salpeter und Chlorkalium - von Terpentetrabromid (III)	1887	Z. k., Bil 12, p. 378,
- 403	- you Binitroorthokeesol	1881	Z. K., Bd. 6, p. 48.
- 408	- von Nitroorthotoluidinsulfat	1883	Z. K., Bil S, p. 436,
- 404	- von Sulfaharnstoff	1885	Unveroffenti
- 407	Zwillinge von Eiseneblorur	1583	Z. k , Bd S, p. 439.
- 408	- von Kobaltchiorur	1483	Z. K., B t 8, p 443.
- 408	- von kupferebloridehlorammonium	1883	Z. K., 8d 8, p 447
- 408	- von Eisenchloridehlorammonium	1883	Z. k , Bd. 8 p 438,
- 108	- von Dentroparakresol	1884	Z. K., Bd 6, p. 49.
- 409 - 400	- von Triphenylmethan	1881	Z. K., Bd. 5, p. 47x
- 409	- von Phenytehmolin - von a-Quecksilberdinaphtyl	1885	Z. K., Bd. 10, p. t. Z. k., Bd. 10, p. 7,
4-0	ton a Kacoustiacontinhaile		,,, p. 14

Tex	tseile	Gegenstand der Untersuchung	Johr	Publikation
Bd. L	p. 410	Zwillinge von Chlorbaryum	1883	Z K , B t S, p, 450.
	- 411	- von Parachlorp-eudochlorearbostyril	1555	Unveroffentl.
	- 445	Einfluss d Viscosität auf Zwillingsbildung	1877	Z. K., Bd 1, p 486.
	417	Orientirte Einschlusse	1877	Z. K., Bd. 1, p. 490.
	• 419	Niederschläge auf wachsenden Krystallen	1877	Z. K., Ud. 1, p 492.
	- 497	Mischkrystalle von Salmiak mit Eisen-		
		ehlorid	1888	Z K., Bd. S, p. 488.
	- 150	- von Salmiak mit Eisenehlorur	1883	7. K., Bd. 8, p. 440.
	- \$20	- von Salmiak mit Mangauchlorur	1883	Z. K., Bd. S. p. 445.
	- 630	- von Sa miak mit Nickelchlorur	1888	Z. K., Bd S. p. 446.
	- 484	von Salmiak niit kohalteblorur	1583	L. K., Bd. 8, p. 447.
	- 481	- von kupferchloridchlorammonium mit		
		Eisenchlorid	1883	Z. K., Bd. S. p. 448.
	- 431	- von kupferchloridehlorammonium mit		
		Kobaltchlorur	1583	Z. K., Bd. 8, p. 449
	- 484	- von Casiumchlorid mit Salmiak und		
		Eiseneblorid	1885	Z. K., Bd. 10, p. 836.
	- 422	- von Thalliumchlorid mit Salmiak und		
		Eisenchlorid	1885	Z. K., Bd. 10, p. 335.
	- 493	- von Lithiumchlorid und Eisenchlorid	1895	Z, K , Bd 10, p 326.
	- 484	- von Salmink mit Roscokobaltchlorid	1887	Z. K., Bd 12, p. 389.
	- 484	von Ammonumnitrat mit salpeters.		
		Roseokobaltotyd	4887	Z. K., Bd. 12, p. 389.
	- 484	von a - Nuphtylaminsulfosaurem Na-		
		trum	1887	Z, K., Bd. 12, p. 379.
	- 434	- von chlorsaurem und salpetersaurem	1001	C, 111, 121, 22, 11 +111
		Natron	1898	Loverôffenti
	- 153	Explosive Salmiakkrystalle	1885	W. A., Bd. 25, p. 176.
	- 463	Gleichgewicht bei Mischkrystallen von	- Grain	
	. 102	therebor-qubermangansaurem kali	1877	Z. K., Bd 1, p. 491.
	- 468	- von Kahum- und Natriumsalpeter	1583	W A Bd 24 p. 43.
	- 464	- von Natrum- und Ammontumnitrat	1885	W. A., Bd 24, p 15.
	- 486	- von Ammoniumnitrat und Salpeter	1477	Z K., Bd 1 p. 109
	- 464	- von Ammoniummirat und Sa peter	1885	W. A., Bd 24, p. 14.
	- 165	- von Silternitrat und Natronsalpeter	1883	W A., Bd 24, p. 12.
	- 466	von chlorsautem Silber und chlor-	1904	W A., 100 SE, p. 12.
	- 400		64947	/ E DA 10 6 500
	100	saurem Natrium	1887	Z. K., Bd. 12 p. 383.
	- 466	- von chlorsaurem Silher und Kalium-	1887	Z. K., Bd. 12, p. 383
	100	chlorat		Z. K., Bd. 10, p. 325.
	- 466	- von Lilliumchlorid und Salmiak	1883	г. к., ва, то , р. ажэ.
	- 406	- von Lathiumehlorid, Eisenehlorid und	6 ALD P	2 K U. 10 - 227
	100	Salmiak	4885	Z. K., Bd. 10, p. 327,
	- 466	- von succiny lobernsteinsaureester und		
		Chinondiliydroparadicarbonsaure-	1409	7 C D.1 1 90
	(77	ester Proposition Contraction Contraction	1887	Z. p. C., Bd. 1, p. 32.
	- 478	- von Dioxychinonpara licarbonsaure-		
		ester und Chinondihydroparadicar-	4005	2 0 0 0 0 0 0 0 0
	400	bonsaureester	1387	Z. p C., Bd. I. p 53.
	- 477	- von Dioxychinonparadicarbonsäure-		7 . 0 011
		esteru. Succiny labernsteinsaureester	1887	Z. p. C., Bd. 1, p. 55.
	- 478	- von Tetraoxybenzolparadicarbon-		
	j	saureester und Diexychinonparadi-		4 0 D12 00
		carbonshureester	1887	L. p. C., Bd. 1, p. 57
	- 480	- von Tetraoxybenzolparadicarbon-		
		säureester und Succinylobernstein-		
		säurcester	4887	Z. p. C., Bd. 1, p 58.
	- 480	- you Tetraoxy benzolparadicarbon-		
		saureester und Chinondihydropara-		
		dicarbonshureester	1887	Z p C., Bd. I, p. 59.

Textseite	Gegenstand der Untersuchung	Jahr	Publikation
Bd. 1. p. 483	Losungshof	1477	Z. K., Bd. 1, p. 470.
- 693	Theorie der Atzilgurenbildung	1887	Z h., Rd. 12 p 396
- 494	Manney von Bromblet	1887	Z. K., Bd. 10, p. G.
- 303	Nieder-chlage von kampher	1677	Z. k., Bd. 1. p. 460.
- 505	Teopfelienniederschläge	4422	Z. K., Bd 1, p. 480.
- 506	Runstliche Farbung von Krystallen	1587	Z. K., Bd. 12, p. 301.
- 508	Amorphe Niederschlage	1488	Enveroffentl
	Chemische Niederschlage	4555	Linverotlenti,
- 543 - 516	Chlorathermederschlage	4877	Z. K., Bd. 1, p. 455.
- 310	Löslichkeit als Bedingung der Krystalli- sation	1883	Z. K., Bd. 10, p. 337.
- 516	Löslichkeit als Bedingung der Krystelli-	1000	2. 1c., 150, 20, p. 0.51.
0.0	sation	1587	Z. K., Bd. 12 p. 394.
- 317	Metallniederschläge	4885	Z. K., Bd. 10, p. 337
- 519	Mitros in geloster Substanzen durch		
	Niederschlage	1885	Z k., Bd 10, p. 339,
- 592	Niederschlagsmembranen	1588	I nyeroffenti.
- 53±	Elistische Nachwirkung bei Gallerten	1888	Unverollenth
- 535	Aufzehren bei Silbersulfat	1877	Z. K., Bd. 1, p. 475.
- 538	- bei Binitroorthokresol	1584	7. k., Bd. 1, p. 63.
- 288	- bei Chlorberyum	1881	Z. K., Bd. S. p. 450.
- 539	her Tetramethy lammonium chlorid	1885	Z K., Bd. 10, p. 338.
- 341	- but Kalisalpeter und Silbermitrat	1885	W. A., Bd. 24, p. 11.
- 341	hor kupfereblorid, Chlorammonium und kobaltchlorur	1883	7 E B. Q to 140
- 546	Aufquelien von krystellen	1888	Z. K., Bd. S. p. 449. Unveroffentt.
- 598	Modifikationen von Phtalsaure	1891	Z. K., Bd. 6, p. 59.
- 599	- you styphnin-aurem Andin	1884	Z k., Bd. 6 p 31
- 599	- von Jode handinmethylchlorid	1897	Z. K., Hd. 12 p. 377.
- 519	von a-Naphtylaminsulfos, Natrium	1887	Z. K Bd 12, p. 379
- 599	- von chlorsaurem Silber	1887	Z k., Bd 12, p. 388
- 599	- von Orthoquecksilberditotyl	4885	Z. K., Bd 10 p 6,
- 599	— von Carbostyrd	1887	Z K , Bd 12, p. 385.
- 599	- von Benzylphenylattrosamin	1585	Z K . Bd 10 p. 332.
- 599	- von Trephenylmethan	4884	Z. K., fld. 5, p. 172,
- 605	Molekulverbinduugen	1877	Z. K., Bd. 1, p. 28.
- 612 - 613	Schobthildung in Lesungen	1881	Z. k., Bd 5, p 172
- 615	Anomale Loshehkeit von Salmiak	18881	Z. K., Bd 10, p. 321, Unveraffentl.
- 610	Krystallisationsgeschwindigkeit	1881	Z. K., Bd G, p. 583
. 623	Große krystallhofe bei Chrysoidin	1881	& K , Bd 6, p 18
- 613	- bei Chrysoiden	1885	Z. K., Bd. 10, p. 330.
- 623	- bei Styphninsäure	1851	Z K., Bd 6, p. 51.
- 623	- bei Saffranin	4888	Unveroffentl.
- 623	- hei Broinantlaure	1885	Enveroffenti.
- 626	Amorphes Futrocknen von Losungen	1877	Z K., Bd. 1, p. 464.
- 686	Verschiedenheit der Wachsthumsge-		
	schwindigkeit in fester und flussiger		0 H D 0 0 0
***	Massa	1885	Z. K., Bd. 10, p. 9.
- 610	Verschiedenheit der Wachsthumsge-		
	Schwindigkeit in fester und flüssiger Masse	1885	7 K Rd 10 - 0
- 633	Veränderung v. Brombleiniederschlagen	1865	Z. K., Bd. 10, p. 8. Z. K., Bd. 10, p. 13.
- 632	- von Chlorbleiniederschlägen	1885	Z. K., Bd. 10, p. 839.
- 633	- von Niederschlegen von rhodizon-	1400	Da 10, p. 00%
	saurem Natcium	1888	Unvertificati.
- 653	Constitution der Mischkrystalle von Sal-		
	mak und Cadmiumchlorid	1865	Z. k., Bd. 10, p 328.

Textseite	Gegensland der Untersuchung	Jahr	Publikation
Bd. I. p. 658	Vischkrystalie von Tetramethyl- u. Te-		
	trauthylammoniumjodid mit they-		
	soudinehlorhydrat	1885	Z. K., Bd. 10, p. 333.
- 660	- von Thalliumchlorid mit Salmiak und		
	Eisenehlorid	1985	Z. k., Bd. 10, p. 335,
- 660	von Kali- und Natronsalpeter	1885	Z. K., Bd. 10, p. 321.
- 661	Einfluss der Temperatur auf die Consti-		
	tution von Mischkrystallen	1887	Z. p. C., Bd. 1, p. 20,
- 66%	I mwandling von Dichlorhydrochinon-		
	dicarhopsaure	1388	Unveroffentl.
- 663	- von salzsaurem Monomethyldioxy-		
	chinoho	1998	t overoffenti.
- 663	von Dinitreparakresol	1881	Z. K., Bd. 6 p. 49, Z. K., Bd. 10, p. 330,
	von salzsaurem Chrysoidin	1885	Z K, Bd. 10, p 330,
	- von Eisenchlorur	1877	Z. K., Bd. 1, p. 102.
	— von Manganchlorur	1888	Z. K., Bd. 8, p. 442.
- 663	von Niekelehlurue	1383	Z, K., Bd. 8, p. 442.
- 663	- you kobaltchlorur	1877	Z k , Bd. 1, p #02.
	von Kobaltchlorur	1883	Z k., Bd. 8 p. 443.
	- you Chlorbaryum	[NB3	Z. K., Bd 8, p. 450.
- 66.4	- von Chlorstrontium	1883	Z. K., Bd. 8, p. 450.
	- von kupferchlor deblorammonium	1977	Z K Bd. 1, p 489.
	- von Magnescumplatineyanur	4487	Z. K., Bd 12, p. 394.
- 670	von kupferchloridehlorkalium	1877	Z. K., Bd. 1, p. 102.
- 670	- von wasserhaltigem und wasserfreiem	4005	m # m + 40 - acc
491	a-Naphtylaminsulfosaurem Natrium	1887	Z. K., Bd 12, p. 379.
	won Lithermehlorid	1485	Z. K., Bd. 10, p 825.
	=- von Amidokresol	1980	Z. k. Bd. 8, p. 434
	- von Sitroorthololuidinnitrat	1×43	Z. K., Bd. 8, p. 435.
	son Nitroorthotoluidinsulfat	1980 1981	Z. K. Bd. 8, p. 536.
	- you Styphinnolare		Z k , Bd B, p 31.
- 67±	- you Jodbier and Jodkallum - you Resorein	1883	Z. K., Bd. 10, p. 339. Z. k., Bd. 6, p. 57
	Analogie von Schmelzen und Lösen	1877	Z. K., Bd. 1, p. 11a.
	Inchtemaximum des Wassers	1877	Z. K., Bd. 1, p. 416.
	brune Modifikation des Dichlorhydro-	* 17 * *	2. R., 180. S. p. 174.
- 5110	chinondicarbonsaureathers	1888	Unveroffentl.
- 604	Modifikationen von Stilbendichlorid	4577	Progr., p. 4,
- 691	- von Terpentetrabromid III)	1987	Z. K., Bd. 12, p 378.
	- von Tribenzhydroxylamin	1877	Progr., p. 7.
- 700	- von Benzanisbenzhydroxylamin	1477	Progr., p. 9.
- 708	Entglasung von a-Triphenylguanidia	1885	Z. k., Bd. 10, p. 10.
- 708	- von Tetramethyldiamidotriphenyl		
	methan	1980	Z. K., Bd 4, p. 609.
- 709	- vonChanondihydroparadicarbonsaure-	1	
	exter	1885	7. K, Rd 10, p 8.
- 709	von Selen	1877	Z. K., Bd. 1, p 118.
- 74 5	- von Beuzanisbenzhydroxylamin	1877	Progr., p. 9
- 713	- von Weinsburg	1877	Z. K., Bd. 1, p 476.
- 715	- von c-Tribenzhydroxylamin	1877	Progr. p. 7.
	- von Diphenyloaphtylmethan	1880	Z. K., Bd. 4, p. 641.
- 793	von arseinger Sture	1587	Unveroffentl.
* 786	- you Benzanisbenzhydroxylamin	1877	Progr., p. 9.
281	Aufzehren von Tropfchen bei Triphenyl-		7 F 51 F 153
*	methan	1891	Z. K., Bd. 5, p 472
- 727	- be. Trinitrometakresol	1887	Z. K., Bd. 6, p. 380,
- 727	- beim Goldsalz des Ecgonins	SIGHT	Unveröffenti
· - 727	ber Parachlorolanolabichromat	1847	Z. K., Bd 12, p 382,
- 725	- her Denitrobrombenzol	1581	Z. k., Bd. 6, p. 55.

Textseile	Gegenstand der Lotersuchung	Jahr	Publikation
Bd. L. p. 728	Aufzehren bei Resorein	1881	Z N., Bd 6 p. 57
- 729	- ber Schwefel	1877	Z. K., Bd. 1, p. 174.
- 785	Globulitentheorie	1877	Z K, Bd, 1, p. 463.
- 787	Schmelzpunkt von salpeters, Ammoniak	1877	Z. k., Bd 1 p. 108.
	Gemischte Schniefzflusse von Chlorsilber		
	und Jodsilber	1885	W. A., Bd. 24, p. t.
- 743	- von Chlersilber und Chlorkalium	1885	W A., Bd. 24 p. 9.
- 746	- von Bromsilber und Bromkalium	1885	W. A., Bd. 24, p. 10.
- 740	- von Sithernitrat mit Chier-, Brom- u		
	Jodsilber	1883	W A., Bd 24 p. 14.
- 746	- von Kaltummitrat und Blemitrat	1883	W. A., Bd. 24, p. 45.
- 7+6	- von Natriumnitrat und Bleinitrat	1885	W. A., Bd 24 p 15.
- 746	- you kaliumultrat und Baryumultrat	1885	W. A. Bd. 24 p (6.
- 747	- von Natriumnitrat und Baryumnitrat	1585	W. A., Bd 24, p. 16.
- 747	- von Silbermirat und Baryummirat	4885	
- 747	von Ammoniumnitrat u. Baryumnitrat	1885	W. A., Bd. 24, p 16.
- 747	- von Nitro- und Dantroorthokresol	1485	W. A., Bd. 24, p. 17.
- 242	- von Ortho- u. Paraquecksilberditoly!	1585	W. A., Bd. 24 p. 17.
- 787	- von Umitrohrombenzol u. Azobenzol	1885	W. A., Bd. 24, p. 17.
- 747	- van Thymol, Dinitrobrombeasol und		
924	Azohenzol	1883	W. A., Bd. 24, p. 17.
- 733	- von Bromsilber und Jodsilber	1885	W. A., Bd 24, p. 17.
- 754	- von Chlorsilber und Bromsilber	1485	W. A., Bd 24, p. 8.
- 754	- von Silbernstrat und Natriumnitrat	1885	W. A., Bd 24, p 9,
- 754	- von Si berniteit u. Ammoniumnileit	4885	W. A Bd. 24, p 12.
- 731	- you Kaltummitrat and Nationalitat	4483	W. A., Bd 24, p. (3,
- 784 - 750	- von Chlor-, Brom- und Jodbler	1883	W. A., Bd. 24, p 18.
- 100	- von Chrondihydroparadicar bonsaure-	ANGE	111 h D.J. Q.J. o. 14
- 755	ester u. Successylobernsteinsäureester	4885 4887	W. A., Bd. 24, p. 16, Z. p. C., Bd 1, p. 36.
- 736	- von Jodsilber und Jodkalium - von Silbernitrat und Kaliumnitrat	1885	W. A. Bd. 24, p. 10.
- 788	Umwandlung der Mischkrystalle von	1000	W. A., 00. ax, p. 122
- 1	Bromsilber und Jodstiber	1885	W. A., Bd. 24, p. 11,
_ 789	von kali- und Natronsalpeter	1885	W. A., Bd. 24, p. 8
- 790	- von kabumnitrat u. Ammoniumnitrat	1885	W. A., Bd. 24, p. 43.
- 790	- von Natroussipeter und Silbernitrat	1555	W. A., Bd 24, p. 14.
_ 798	- you Silberchlorat und Kaltum- oder		
	Natriumchloret	1885	W. A., Bd. 24, p. 11.
- 790 ,	- von Chinondihydroparadicarbon-		
	saureester und Succinylobernstein		
	saureester	1889	Z. k., Bd. 12, p. 983.
- 794	— der Ammoniumholoidsalze	1885	Z. K., Bd. 10, p. 341.
_ 798	- von Lithiumehlorid und Salmiak	1883	Z. K., Bd. 10, p. 321.
- 798	- von Chiorammenium, Lithumchlorid		
	und Eisenchlorid	1885	Z. K , Bd. 10, p. 325.
- 793	- von a- u. j-naphty laminsulfosauren.		
	Natrium	1885	Z. K., Bd. 10, p. 327.
- 616	Andorung der Loslichkeit durch Druck	1887	Z. K., Bd. 12, p. 879,
- 825	Convektive Leitung	1887	Z. K., Bd. 18, p. 481.
- 823	Convektive Leitung	1677	Z h., Bd 1 p. 669.
		1884	W. A., Bd 22, p.306, 333
- 837	Apparat for Elektrolyse mit hoher Span-		20 17 20 1 3 422
	nung	1877	Z. K., Bd. 1, p. 477.
- 845	Elektrolytisches Krystallwachsthum	1880	W A., Bd 11, p. 696.
~ 815	Elektrolytisches krystallwachsthum	1877	Z. K., Bd. 1, p. 454.
- 86G	Elektrolyse von geschmolzenem Jodsibi i	1875	Z. K., Bd. I. p. 469.
1			
- 550 : - 830	Discuptive Entiadungen Discuptive Entladungen	1884	W. A., Bd. 24, p. 20, W. A., Bd. 22, p. 307,

Textseite	Gegenstand der Untersuchung	Jahr	Publikation
Bd. II. p. 6	Brown's Bewegung in Gasen	1885	Z. K., 8d. 10, p. 334.
- 87	Entzundung von Grubengas-Luftgemi- schen durch glubende Drühte	1886	Houptber.*
- 144	Apparate zur Bestimmung der Dampf-	1882	Z. I., Bd. 2, p. 77.
- 485	tension Dampftension beim Schmelzpunkt	1877	Z. k. Rd 1, p 123.
- 189	Dampfleusion beim Schmelzpunkt	1880	Z. K., Bd. 4, p. 648.
- 203	Apparat zur Bestimmung der thermischen	1011	at to their at brother
	Ausdehnung	1887	Z. K., Bd. 12, p. 408.
- 205	Universalmikroskopstativ	1887	Unveroffenti.
- 531	Convektive Entladung in Cholesterylben-		
	zoal	1888	Unveröffentt.
- 227	Abblingigkeit der convektiven Enfladung		*** * ** *** ***
AGE	von der Temperatur	1884	W. A., Bd. 24, p. 325.
- 225	Abhängigkeit der convektiven Entladung	1881	SET & D.1 Od - 024
- 225	von der Temperatur Nachweis der Eustenz convektiver Ent-	1001	W. A., Bd. 24, p. 336.
- 221	indung in Gasen	4864	W. A., Bd. 24 p. 333,
- 221	Geschwindigkeit des elektrischen Windes	1886	W A., Rd. 24, p. 386,
- 231	Entladungspolentialgefalle	1880	W. A., Bd. 11, p. 686,
- 331	Wirkungskreis der Entladungen	1884	
- 237	Intermittirende Natur der Entladungen	1884	W A., Bd. 24, p. 343.
- 241	Theorie der Entladungen	1884	W. A., Bd. 24, p. 330.
- 244	Ausbleibend, Entladung in neuen GestaBen	1881	W. A., Dd 24, p. 844.
- 245	Sekundare Lichterscheinungen	1880	W. A., Bd. 11, p. 700.
- 410	Variabler Widerstand von Flüssigkeits-	1001	141 1 Th 1 414 . no.
- 250	saulen Carladdia Saul	1884	W. A., Bd. 24, p. 804.
- 251	Funkenmikrometer f. sehr kleine Funken	1884	W. A., Bd. 24, p. 308. W. A., Bd, 11, p. 696.
- 251	Emfluss vorgeschalteter kleiner Funken Einfluss vorgeschalteter kleiner Funken	1884	W. A., Bd. 24, p. 319.
- 250	Die Entladungsarten	1880	W A., Bd. 11 p. 703.
- 251	Die Vacuumflasche	1854	W. A., Bd. 24, p. 308.
- 255	Entladung in Glasgefäßen	1894	W. A., Bd 24, p. 840.
- 257	Farbe der Entladung	1884	W. A., Bd. 24 p. 816.
- 1 60	Theorie der dunkten Stellen	1884	W. A., Bd 24, p 385,283
1			340,
- 265	Einfluss der Gasilichte	1884	W. A., Bd. 24, p. 816.
- 268	Emfluss der Form des Gefäßes	1881	W. A., Bd. 24, p. 321.
- 377 - 385	Einfluss der Form der Elektroden	1886	W A Bd 24, p. 820.
- 185	Einfluss der Elektrodendistanz Mikroskopischer Entladungsapparat	1881	W. A., Bd 24, p. 319. W. A., Bd 11, p 690.
- 194	Zuruckdrängen des positiven Lichtes	1880	W. A., Bd. 11, p. 693.
- 193	Lasichibare Binderaisse	1884	W. A. Bd. 24. p. 318.
- 195	Entladung bei sehr geringen Elektroden-		
	distanzen	1884	W. A., Bd 24, p. 349.
- 29 H	Metalldampfbuschel	4880	W. A., Bd. 11, p. 700,
- 301	Emfluse der Elektrodensubstanz	1884	W. A., Bd. 24, p. 326.
- 309	Elektrische Schatten	1880	W A., Bd 11, p 689.
- 316	Einfluss elektrischer Körper	1884	W. A., Bd. 24, p. 323.
- 317	- magnetischer korper	1884	W. A., Bd 24, p. 523.
- 390	- der Natur des Gases	4884	W. A., Bd. 24, p 823.
- 324	- der Temperatur	1884	W. A., Bd. 24, p. 325.
- 325	— von Luftstromungen Verzerrung von Kundt's Staubligur	1884	W. A., Bd 24, p. 326, W. A., Bd. 24, p. 386.
904	TOTALITUE VOIL RUDUL S SIBUDIERE	19994	17 . Mei 1111. 22 11. 220.
		1959	7 1 Rd 2 n 72
- 326 - 32° - 331	Chemische Wirkung der Entladung Entrundung von Grubengasgemischen	1852	Z. 1., Bd. 2. p. 77.

[•] Hauptbericht der preuss. Schlagwettercommission III, 192, Berlin, Ernst und Korn 1886.

Sachregister.

(Itie mit ' hezerchusten Seitenzahlen beriehen sich auf den & Band.)

A.,

Abplattung, elastroche von Krystallkugeln

Abscheeren 84, 85.

Absorption von Gasen durch feste Körper "74; des Lichtes 37.

Absorptionsspektrum *548.

Abzeichnen mikroskopischer Objekte 25.

Acetate, Dissociation *138.

Acelparatoluidid, Polymorphie 589.

Acetyltoluidin, Polymorphie 588.

Additionen 603,

Adhasion *98. in Röhren, des Quecksilbers 213, 115, der Schwefelsaure 213, des Wassers 214.

Adsorption, Abbangigkeit von der Temperatur *176; chemische *83, von Farbstoffen durch krystalloide 372, durch Papier 573 ff; physikalische *97, poroser Körper *93.

Aktinoelektricität 38.

Aktinolith, Veranderung durch Schmelzen 216.

Alaune, Actriguren 495, Gerusthildnog 459, Acaderung des Krystalihabitus 806; optische Anomalien 487; reversible Umwaudlung 669.

Alaunkrystalle, Wachsthumserscheinungen 314

Alaun-Mischkrystalle, opt. Anomal, 436, Verhalten beim Anstren 656.

Alaunplatien, opt. Anomal, in dens. 456. Albit Actsfiguren 489.

Allomerte *491.

Allotropie 188, 594; Theorie ders *398 Allotropische Korper, Umwandlungserscheinungen 189.

Aluminium, gepresst *99, mikrochem. Reaktionen *549.

Amaigame \$45.

Amere *346,

Amidonzobenzol, Aenderung des krystallhabitus 305; Mikrokrystalle *342, Spharokrystalle 387, Streckung von Trichiten 377; plotzliche Verdickung von Frichiten 359, Wolfung von Flachen 307, Amitokresol, Mikrokrystalle *548, Sphorokrystalle 382, reversible Uniwandlung

Ammoniak, carbaminsaures, Dissociation

Ammoniak, Dissociation *16, Dissociation durch Funkenentladung *880.

Ammoniak, doppeltapielsaures, Trichitenbildung 365.

Ammoniak, kohlensaures, Polymorphie 391. Ammoniak - rhombisches - salpetersaures. Leberwachsung mit Salmiak 401.

Ammoniak, salpetersaures 63, 79, Geforeund Sathgungseurven der Lösung in Wasser 741, Mischkrystalle mit Salpeter 464, Modifikationen 153, Schmelzpunkt 153, Skeleibildung 337, Umwandlungserscheinungen 160; Umwandlungstemperaturen 159.

Ammoniak, selensaures, Polymorphie 591. Ammoniaksalpeter, rhombischer, Skelettbildung 330.

Ammoniaksalze, Dissociation *188.

Ananomum, dredschehromssures, Umwendlungserscheinungen 794.

Ammonum, mokrochem Resktionen *\$49.

Ammonumbechromat, Mischkrysialle mit kaliumbichromat und -Sulfat 628.

Ammoniumbichromst-Quecksilborchlorid, Polymorphie 592,

Ammonium carbonal, Zersetzung *48. Ammonium chlorid, Dissociation *33.

Ammoniumhaloidsalze, Umwandlungserscheinungen 794.

Ammoniumhydrosulfid, Dissociation *35. Ammoniumhtthiumsulfat, Dimorphie \$13. Ammoniummitest u Baryumnitest, Erstar-

ren u. Schmelzen 742. Ammoniumracemat, neutrales, Mischkrystalle mit Thalliumracemat 435.

Ammoniumsiliciumfluorid, Polymorphie 890,

Amorphe Körper 33; Eigenschaften ders. 793, 704.

Ampero'sche Schwimmregel *493 Note . Amphiaster *555

Amylen, bromwasserstoffsaures, Dissociation *14

Analysator 47.

Anazzung von Krystellen in isomorpher Losung 637

Anhydrid, kunstl. Zwillingsbildung 69,

Auhydroecgoninehlorhydrut, hemimorphe Mikrokrystalle *595.

Anhydroecounguldehlorid, hemimorphe Mikrokrystalle *393.

Antho, satpetersaures, Mikrokrystolle *312, styphninsaures, Zuslandsanderung 598, Annschbenzhydroxylamia, Polymorphie

588.

Ansotropie 33, 34,

Anomalien, optische 391, 433; Mallard's Theorie 448, 649; Marbach's Hypotheso 449.

Anorthit, Richtung der größlen Ausdehnung 613, therausche Axen 614.

Anspringen *104.

Antonon, Dimorphie 217, künstl. Zwillingsbildung 69, 71; mikrochem. Reaktionen *549, Mikrokrystalle *556.

Antimon-Blot-Legitungen, Emwandlungserscheinungen 805.

Antimonchlorid, Dissociation *86.

Antimonglanz, Gleitflächen 67; Schlagtiguren 87.

Antimonjodar, Trimorphie 474.

Antimonige Saure, Polymorphie 591.

Antolik'sche Figuren mit Lycopodium auf Wasserflachen *642.

Apophylid, opt. Anom. 452, 458, Schlagfiguren 87.

Apparal mikrophotographischer 27.

Appositionstheorie 534.

Aragonit 164; kunstiiche Herstellung 628. d Arcet'sches Melall, Uniwandlungserscheinungen 865.

Arsen, mikrochem. Reaktionen *\$49, Mikrokrystalla *556; Sublimation *42.

Arsenge Saure, Dimorphie 217; Entglasung 725. Leuchten beim Krystallisiren 248. Polymorphie 394. Finwandlung bei langsamer Krystallisation 247.

Areawasserstoff, Pseudosublimation *70. Astrakanit, reversible Unwandlung 673. Asymmetrisches System 48.

Atheratome *354.

Ather, Große der Dichtigkeit *866.

Atherlmilen *346, *374.

Athermotekule *348.

Mhylamineldorhydrat, Dimorphic 177. Athylbenzhydroxamsaure 589.

Athylen, thissociation *15.

Atom, wortliche Bedeutung dess. *518.

Atomentheorien *345

Atropische Ehenen 112 Atzüguren 488, auf Alaunen 639, 648, Einfluss der Contaktbewegung auf die Entstehung 499, Erklarung 491, Große 496; Literatur *597 Messung 498, Ort 497, Vertheilung 493.

Auflosung, Grenze ders. \$83,

Aufzehren 533, 536.

Aureole om Kohlenfaden brennender Glublampen *296

Aurspigment, Gleitstachen 67. Ausbluhen der Salze 343.

Ausbreitung, Untersuchungen über die bei ders, wirkenden Krafte 261.

Ausbreitungsfiguren verschiedener Flussigkeiten 264

Ausdehmung, thermische 110, 111, der krystalle 111; Theorie von Blasius und Fletcher 113

Ausheilen von Krystallen 309. Avogadro'sches Gesetz *463, *468.

B.

Habinet'scher Compensator 22,

Basterien, Bau ders, *530.

Bakterieneologienu, -culturen Abb.' *527. Baryt, schwefelsaurer, l'bei wachsing 100, salpetersourer, Skelettbildung 328; Sphörokrystalle 383

Baryum, mikrochem. Reaktionen *549; salpstersaures, Attiguren 489

Baryumcarbonal, Zerselzung "48,

Baryumchlorid, Anderung des krystallhabitus 306.

Boryumsuifat, Zerseizung *48.

Baryumsulfatund Schwefelzink, Mischung, Veränderungen ders, durch Sonnenlicht 240.

Bastardbefruchtung *547.

Befruchtung *543, Vorgänge bei ders. *545. *525.

Begrenzungsflachen 36, 37.

Belastungsapparat 48

Beleuchtung der Objekte 134,

Belenchtungsvorrichtungen 3.

Belonde 362

Benzdianishydroxylamin, Eutglasung 714; Polymorphie 588, Spharokrystalle 388, Ueberwachsung 403.

Benzoin, Dimorphie 207.

Benzulring, humorist. Illustration dess.

Benzophenon, Darstellung aus Diphenylmethan und Methylphenylketon 196, mehrfache Schmelzpunkte 688.

Benzylphenylnitrosamin, Dimorphic 211; hemimorphe krystalle 298. Wachsthumsformen 210. Zustandsanderung

Bergkrystall, diamagnetische Polaritat 40,

Bertmerblau, Colloidfosong 539

Berthelot sehe exlorimetrische Bombe *19.

Bertrand'sche linse 20.

Bertrand sche Stauroskopplatte 21.

Beryll, Spannungsvertheilung im Innern 55. Zerspringen der frischen Stucke 393.

Beryllium, mikrochem, Reaktionen *550. Beryllplatten Anderung durch Torston 56 Bewegungstiguren 249.

Bibromfluoren, Dimorphie 203; Schmelznunkt 205.

Bibrompropionsaure, mehrfache Schmelzpunkle 690.

d-Bibrompiopionsaure, Dimorphie 197; Vacuolenbildung 198.

Bicarbenate, Dissociation *137.

Biegung von Eiseylindern 64, von Eisstaben 64; von Krystallen 48

Biegungsversuche an kreisformigen Platten (8

Binitroorthokresol, Aufzehrungserscheinungen 538. Mikrokrystalie "542, Cherwachsung 403.

Biokrystaile *487.

Bittersalz, Beispiel unvolkommener Krystallbildung 17t, Verwitterungsliguren

Bitterspath, Anderung durch thermische Ausdehmung 114.

Blaschentheorien des Wasserdunstes in der Erdetmosphare *155 f.

Blatterdurchgange 79 ff.

Blei, gepresst *59, kohlensaures, gepresst *100; mikrochem. Braktionen *550, salpetersaures, Atzliguren 489, salpetersaures, opt. Anomalien 444, schwefelsaures, Sphärokrystolle 386; unterschwefelsaures, opt. Anomatica 446.

Bleicarbonat, Zersetzung *43.

Bleidraht, clastische Nachwirkung 101.

Bleiglanz, Gleittlächen 66.

Bleinitrat, Anderung des Krystallhabitus

Bleioxyd, apfelsaures, Eniglasung 743; gelbes u. rothes 170.

Bleisulfat, Zersetzung *48.

Bleiwismuthlegirungen, Verhalten bei verschiedenen Temperaturen 760.

Blendscheibe 10.

Blutflecken, mikroskopische Untersuchung °535,

Blutkrystalle Abb., *335.

Blutlaugensalz, gelbes, Atzfiguren 488. Bor, Entglasung 713, mikrochem. Reaktionen *550.

Boracit, Anomalien 175; Polaritatwechsel 39; Uniwandlungstemperatur 39, 176. Borsaure, Mikrokrystatte *556

Brechung-exponenten, mikroskop, Bestimmung "544.

Brezina'sche Stauroskopplatte 21.

Brillen 3.

Brom, Dissociation *15.

Brondder, ubersattigte Losung 632.

Bromdample, Dissociation durch Funkenentladung *331.

Bromsilher v. Bromkalium, Erstarren u. Schmelzen 746.

Bromsilber, Mischkrystalle mit Jodsilber 753, 788 Veräuderung der krystalle durch Belichtung \$40.

Bromwasserstoffsaure, Dissociation *137. Brown sche Molekularbewegung 264, 404, 736, *5, *7,

Brucit, Schlagfiguren 87. Buschelentladung *247, *254, *252, *253, *257, Enfluss der blektrodenform *278, *280; Emfluss der Elektroden-ubstanz *803. zwischen kugelfornigen Elektro-den *390, bei verschieden gefarmten Elektroden *609; in Form des Elmsfeuers *600; in Geibler schen Rohren *168 unter Einfluss magnetischer korper *318, unter Emfluss von Stromungen in Gasen *336.

Buschellight *253, *260,

C.

Cadmiumchlorid, Feberwachsung mit Chloraink 800; mit Quecksilberchlorid 40%.

Cadmiumiodid, Polymorphie 399,

Cadmiumoxyd, ameiscusaures Veranderung der Kystalle durch Beliehtung 239

Cailletet sche Pumpe 132, 153.

Calcium, unterschwefelsaures, Aetzfiguren 488, mikrochem Reaktionen *580,

Calciumsulfat, Zersetzung *48. Camera lucida \$5.

Camera obscura-Vikroskop 28.

Capillarattraktion bei schwimmenden Kugela 755.

Capillarconstante, mathemat, Erkingung ders. 254.

Capillardepression 289.

Capillacerscheinungen, Beschreibung ders. 253.

Capillarität 285; Beziehung zur Dampfspannung *149; Gauss selie u. Laplace sche Theorie ders, 285; kirchhoff's Theorie 287; Poisson's Theorie 286.

Capillarröhren 285; Herstellung ders 287, Messung des Durchmessers ders 288. Temperaturerhohung in dens. 289.

Caramel, Colloidlosung 53%.

Carbostyrd, Dimorphie 208; Streckung von Trichiten 376, Wolbung von Flachen 308; Zustandsanderung 600.

Carnot scher umkehrbarer kreisprocess

Casum, mikrochem Reaktionen *559. Casiomchlorid, Mischkrystalle mit Salmiak u. Eisenchlorid 481; Ueberwachsung m, Salmiak u. Eisenchlorid 101; Wechsel der Wachsthumsrichtungen 341.

Cerium, mikrochem, Reaktionen *530. Chemische Energie 274.

Chemische Verbindungen, Bildung ders.

Chmundihydroparadicarbonsäurcester, Entglasung 709, Farbenanderung 74, Formanderung der Krystalle 74, Mikrokrystalle *534; Mischkrystalle mit succinylobernsteinsaureester 735, Umwandlung der farbiosen Mod, in die grune 76, 177; Umwandfungserscheinungen 790

Chlor, Dissociation *15, mikrochem, Reaktioneo "350.

Chloralhydeat, Dissociation *36.

Chlorbaryum, Aufzehrungserscheinungen reversible Emwandlung Streckung von Trichiten 377, Zwittingsbildung 440.

Chlorbie: Spharokrystalle \$86; ubersättigte Lòsung 632.

Chlor-, Brom- u. Jodblei, Mischkrystalle 754

Chlorealciumiosung, Dissociation *138. Chlorcaleiumammoniak, Zersetzung *47.

Chlorhydrat, Dissociation *13%. Chlorkaleum, Skelettbildung 328, Wechsel der Wachthumsrichtungen 341.

Chlormagnesium, Dissociation *15. Chloriagnesiumammoniak, Zersetzung *47. Chiornatrium, Aenderung des krystail-

habitus 303, opt Anomalien 445. Chlorpalladiumaminoniak, Zersetzüng *47.

Chlorschwelel, Dissociation *136 Chiersilber, anomale Doppolbrechung 95; Meschkrystalle mit Bromsiller 754; Uberwachsung mit Chloroatrium 400;

Veranderungen der krystalle durch Behehtung 240; Skelettbildung 338. Chlorsitherammoniak, Zersetzung *44

Chlorsilber und Chlorkalium, Erstarren u. Schmelzen 745, und Jodsilber, Brstatren u. Schmelzen 744.

Chlorstrontium, reversible Umwandlung 568.

Chiorzink, Dimorphie 213; Sphärokrystelle 386, mit Cadmiumeblorid, Sphärokry-stalle 385.

Chforzinkammoniak, Zersetzung *47. Cholesterylacetal, Trimorphic *387. Cholesteryibenzoat, Trimorphie *592.

Chrom, mikrochem. Reaktionen *530. Chromalaun, Anderung des chem, Gleichgewichts 606; Zersetzungstiguren 543. Chromatinfaden *309.

Chromehlorid mit Quecksilberchlorid, Streckung von Trichiten 375.

Chromoxyd, Colloidlosung 558,

Chrysoberyll, Zwillingsbildung durch Erwarmung 447,

Chrysoulin, chlorwasserstoffsaures, Mikrokrystelle *\$41; Streekung von Trichi-ten 377; selzsaures, irreversible Umwandlung 668.

Chrysopras, Veränderung der hrystalle durch Belichtung 240.

Cilienbewegung als Art der Protoplasmahewegung *503,

Cinchonin, Mikrokrystalle "542.

Cumamenylacrylsaure, Dimorphie 208. Cocaylessigsauregoidsalz, hemimorphe Mikrokrystalls *395.

Coffeen 65,

Cohasian 77, 80, *1, *98, *368; Maß ders. 255; Messung ders. 83; untere Grenze ders, 245.

Cohasionsfiguren 260, *146.

Colestin, Anderung durch thermische Ausdehnung 414.

Colloide 556, 564, Aussalzen ders. 558, 579; Warmeentwicklung bei Wasseraufnahme *60%.

Colophomumthranen 786.

Compression, Stoffanderungen durch dieselba 199.

Compressionsapparat von Spring 107. Compressionserscheinungen bei Bernsteinscheiben 53; bei Dextrintropfen 58, bei Glaskugetchen 53; bei Kautschuk 54; bei verschiedenen Metallen und Ver-

bindungen 234. Compressorium von Merz 58; von Schacht

52. 53. Concentrationsdifferenzen 323; bei Elektrolysa 845.

Concentrationsniveauflächen, Form ders. 317.

Condensation *134, standige *174; Molekulartheome *472.

Condensationskerne, Einfluss auf übersattigte Dampfe *166.

Condensationspunkte, melirfache *44. Contakthewegung 271, 521, 735. Contaktwirkungen bei Gasen *87.

Continuitat des flüssigen u. Gaszustandes -139.

Contraktion, thermische 141, Convektion *359, Theorie ders. *76 (Note); elektrolytische *149. Copulation *318, *516.

Cupriliydrat, irreversible Emwandlung 665. Cyamelid, Subhination *88, *42.

Cyan, Sublimation *38,

Cyanammonium, Dissociation *35,

Cyunit, Gleitflachen 67.

Cyansaure, Sublimation *88, Transformstionstansion "494.

Cylindergeblase 125.

Cytopiasma *488.

D.

Daguerrotypie 26.

Daguerrotypien, Entstehung *174,

Dalton'sches (resetz *5; Gultigkeit bei Mischungen nahezu gesattigter Dampfe *604.

Damonenhypothese, Maxwell'sche *415, Dampidichtebestimmung *143.

Dample, Zersetzung durch leuchtende Entladung *328.

tiompfspannung *139; Anderung in der Nicht des Schmelzpunktes *188; in Gapillarroheen *149; Beziehung zur Gapillarstat *149; von Losungen u. Gemengen *197.

Dampispannungscurven *190 Dampispannungserniedrigung 386.

Davy sche blublampe *86,

Deformation, bleibende, der Korper 65; einer kugel in ein Ellipsoid 74

Deformationsgeschwindigkeit, hohe 77. Delinharkeit 77.

Dendritenbildung bei Elektrolyse 846, 847.

Descendenztheorie *581.

Desmotropie *402.

Dialyse 555

Diamantschleiferei 94.

Diamant, Schneiden des Glases mit dens, 90; kunstl. Herstellung *144 Schwarzung dess bei Verliennung 592. Verbrennungseischeinungen *67, Zerspringen der frischen Stucke 393

Disphragmen zur dialytischen Trennung 560.

Diathylammonium-Quecksilberchlorid, Polymorphie 588

Diatomeen, Auxosporceluldung *343, *314, Bewegung mittels Piasmafaden *300;

Therlung ders *508 Diazobenzol, Explosionserscheinungen *66. Dibenzanishydroxytamin, Polymorphie 588. Dibenzoildiamidodibromdiphenyl +98.

Dichlochydrochinondicarbonsaure, regolmaBige Anlagerung *596, irreversible Unwandlung 662.

Dichlorhydrochmondicarbonsaureester, Dimorphic 209.

Dichroismus 37.

Dielektricitätsconstante von Flussigkeiten

Diffraktionsfarben in kunstlichen Nebela *167.

Diffusion 251, 263; von Doppelsalzen 586. Diffusionserscheinungen unter Druck 568. Diffusionsfiguren 255.

Diffusionsgeschwindigkeit, Messing ders. 464; -stromungshnien 387

Dintrobrombenzol 203, Anderung des Krystallhabitus 305, Mikrokrystalle *542, Tropk henbildung 728. Dinitrobrombenzol u. Azobenzoi, Erstarren u. Schmelzen 247.

Dinitroparskresol, bemimorphe Krystalle 229, Mikrokrystalle *541, Spharokrystalle 385, urreversible Umwandtung 663, plotzhiche Verdickung von Trichiten 360, Zwillingsbildung 408.

Dintroperakresolandan, Streekung von Trubiten 376

Dinitrotoluol, Mikrokrystalle *542,

Diopsid, kunstliche Zwillingsbildung 69, 70, 74

Dioxychinonparadicarbonsourcester 242; Mikrokrystalle *542, Mischkrystalle mit Chinondihydroparadicarbonsaurceester 473, 755, mit Succinylobernsteinsaurcester 477, 755, Pseudomorphosea 546; Sphárokrystalle 484, Streckung von Teichiten 377

Diphenylnaphthylmethan, Dimorphie 202; Mikrokeystade *541,

Dissociation fester Körper *82, *125, von Flussigkeiten *132, *145, *140.

Dissocrationstension *135 Dobereiner - Feuerzeug *86.

Dommantenkrafte *102.

Doppelbrechung, dauernde, durch Druck 96. Doppelsalze, Anderung des Zerseizungsgrades mit der Concentration *599.

Dealit, Torsion dess. 97, 99

Dreifachehlorkohlenstoff, Umwandlung der Krystalle 478.

Deillung 48.

Druck, Einfluss dess, auf krystallbildungen 848; kritischer *191, kritischer, hei Wasser u. Eis 821; osmotischer 521, *199,

Dunnschiffe harter Substanzen 30, 32. Dunnschnitte von Praparaten 30, 32. Dunschlaschen in der Erdatmosphäre *162. Dunstkörperchen *154, *165, Bildung *165 ff., Große *159.

Durchbiegung, Apparat zur Bestimmung ders 45 ff., mikroskopischer Krystalle 49; eines Stäbehens 45.

Durchstanzen 84. Dynamiden *367.

E.

Ecgoningoldsulz, regelmäßige Antagerung *196, Troptchenhaldung 737.

Ecconinsulz, hemimorphe Mikrokrystatle

Efflorescenz, Erklärung ders. 342, bei Fis 347, 348, bei flachen horizontalen Tropfen 343.

Effluvium, elektrisches *328.

Ei, elektrisches *255,

Einschlusse, orientirte 416; bei Minera-

Ets, anomale Doppelbrechung 95; fastiges

848; Plasticitat 63; Spannungsvertheilung im Inneru 55.

Eescylinder, Eisstabe Biegung ders 64. Eissterne, Zusammensetzung ders, *578. Eis u Solz, Erstarren u Schmelzen 749

Eisen, Absorptionsfahigkeit für Sauerstoff *79, für Wasserstoff *78, Anderung der innern Struktur (88, mikroskop. Untersuchung von Bruchflächen 768, Dissociation im festen Zustande *73, Erstarrungserscheinungen bei zugemischtem Kohlenstoff 765. Festigkeit bei verschiedenen Temperaturen 711; kritische Temperatur 483, krystalli-nischwerden 183, 486, krystalusation 766, 767, verschiedenes Losungsvermogen 767; Mikrokrystalle *555, susgezeichnete Punkte beim Schnielzen *603, Veranderung der bestigkeit 185, 480, Verschwinden der Magnetisirbarkeit 484. Umwandlungserscheinungen 806, Umwandlungspunkte 486, *586; verbranntes 486 *79, Verbrennungserscheinungen *80. Einwickung des Magnetismus auf die Verbrennung *69 spezilische Warme bei verschiedenen Temperaturen 184.

Eisenchlorid, Anderung des chem. Gleichgewichts 606.

Eisenchlorid-Chlorammonium, Zwillingsbildung 408.

Eisenchloridiosungen, Anderung des Magnetismus in dens. 607.

Eisenchlorur, Pseudosublimation *70, reversible Umwandlung 667, Uberwachsung 403; Zw. lingsbildung 407.

Eisendraht, geglühler, unregelmäßige Zusammenziehung u Ausdehnung (53), Strukturniderung (83),

Eisenglanz kunstl. Zwillingsbildung 69; Gleifflichen 72.

Eisenovyd Coffoidlosung 557; Pseudosublemation *75; salicylsaures, Anderung des chem. Gleichgewichts 607. Eisenovydovydul Dimorphie 206

Eisenstabe, Biegung im kalten Zustande 70. Eisenvitriol, Dimorphoe 179; Mischkrystalle mit Kupfervitriol 462; Skeietbildung 331. Verwitterungstiguren *56; Zersetzungsbiguren 543.

Eiweißkrystalle 550, 551, *398.

Elasticitat *368.

Elasticitatscoefficient 45; Anderung dess. durch bleibende Deformation 84.

Elasticinats constanten von Krystatten, Bestimmung ders. 48.

Elastische Formanderungen der Korper 44. Elasticitäsgrenze 37, 65, 76, 244, Erhohung ders. 83, Messung ders. 83.

Elastische Nachwirkung hei Bleidraht 102, hei tordirten Drahten 99, bei Eis 103, bei Glas 103; Resultate und Formeln 100, 101. Elektricität, Atomtheorie "354; Einfluss der Feuchtigkeit auf die Zerstreuung ders, "222, Vertheilung ders, 38.

Elektricitätsübertragung als Hulfsmittel zur Bestimmung der Affinitaten *454

Klektrische Eigenschaften der Krystalle, Anderung ders, bei elast Deformation 56. Elektrische Erscheinungen; Theorien ders, *362, *363.

Elektrischer Strom Diskontinutäten *249, Elektrocopillarwirkungen 318, 849.

Elektroden, negative, Spektra ders. *106. Elektrodendistanzen, mikroskopisch kleine

Elektrolyse. Apparat für 147. hervorgebracht durch innere Corpusculuralitisktion**49, mit hochgespanuter Elektricität *303, Ergebnis in chemischer Hussicht 841, zwischen indifferenten Elektroden 852; Fundamentalgesetze 837. Verrichtung zur mikroskop. Beobachtung 833. des festen Glases 221, 542; von krystallen 222, Theorie *448.

Elektrolytische fixe Aktionen, Gesetz ders.

Blektrolytische Krystallbildung 344.

Elektromator 125.

Elektrotonischer Zustand *260,

Embryonen, Bildung mehrerer aus einem Ei *310 (Note).

Emissionsspektrum *548

Enantistropic \$49 ff., *398; Rulfsmittel zur Beobachtung ders 119 ff.

Endosmotisches Aquivalent 566.

Energie, Gesetz der Erhaltung ders. 848 Entglasung, 797, durch Feuchtigkeit 734; von Gemengen 744; in der Geologie 779; theilweise 776; Untersuchungen über dies, 777.

Entglasungsprodukte von Schlacken 781.

Entglasungsvorgange 775.

Entladung in Capillacrobren *269, convoktive, bei Elektrolyse \$45, disruptive \$50, *358, disruptive, unfer der Oberflache der Elektroden *297, Einfluss der Form des Gefaßes *268; fortfubrende oder convektive \$27, in sebr stark verdunuten Gasen *258, Einfluss der Gasdichte *265, leuchtende, Arten ders, *217, positive u. negative *237, Schiehtenbildung bei ders *260, zerreißende *221. Entladungsintensität, Einfluss ders, *254.

Entladungspotentialgefalle *132.

Eusin, gepresst "100,

Erganzen von keystallen 309, Erscheinungen dabet 810,

Ergluhen von Mineralien 812.

Erhärtungspunkte 703.

Eisterung, anorphe von Gemengen 699, Einfluss alletroper Modifikationen 704; unter hohem Druck, Verhalten der Flussigkeiten bei dems, 880.

Erstarrungserscheinungen, Erklörung auf tirund der physikal, Isomerie *441 ff Erstarrungsgeschwindigkeit 693. Erstarrungspencess 643. Erstarrungspunkt, Anderungen durch fremde Beimischungen 740, verschiedener Substanzen 697. Erstarrungstension *187. Erwärmung der Praparate, Vorrichtungen dazu 122. Erweichen der Korper vor dem Schmelzen Erweichungspunkt amorpher Körper 703. Erweichungstemperatur 705 Erzeugung, Moment ders. *510. Essignance und essignances kahum, Erstarren und Schmelzen 739 Expansionsvermogen der Gase 4. Explosionen *17, Einfeitung ders. *30, Explosionsapparat *61. Explosivstoffe, feste, Detonation *59; Bussige "416.

Faraday'sches Gesetz 837, 840. Farbenerscheinungen in trüber Flüssigkeit · 163 Forbenlehre Goether *163. Farbung der Krystalle 503, kunstliche 506; lebender Zelfen *572. Parbstoffahsorptionen, Anwendung ders. von Mikroskopikern 371. Federkraft *342. Federmotor 125. Fehling sche Losung 523. Feldspath, monosymmetrischer, durch Druck in die asymmetr. Modifikation umgewondelt 75; Umwandlungserschetnungen 794; Veranderungen der Ober-flacke durch reines Wasser *185, Feldspathe, Zusammensetzung ders. 463. Fernewirkung 333, Aichtexistenz ders. 335; elektrischer Krafte *358 Note,. Ferricum 766. Ferrideyanetsen, Colloidiösung 839. Ferrideyankalium, Skolettbildung 384, Ferrocyankalium 87. Ferresum 766. Fette, Schmelzen und Erstarren 749. Finger, mechanischer 30. Flache minimaler Cohusion 82. Flammen, elektrisches Vorbalten ders. *260. Flammengase in metallurg. Ofen, Disso-

ciationsgrad ders * 18. Flammenhohe, große, erklart durch Dissociation *18, bei verschiedenen Tomperaturen *47.

Fließen der Metalle \$8, 59, Geschwindigkett 60, von Sand und Lehm 60.

Flugrad *228.

Fluidität 844.

Fluor, mikrochem, fleaktionen *354 Fluorescenz, Uberfuhrung ders, in Phosphorescenz *604

Fluornatrium, Leuchten bei Krystallisation 218

Flussige Korper 241.

Flussigkeiten, Definition ders *1, Doppelbrechung ders, bei innerer Reibung 143. Geschwindigkeitspotential ders Auftreten clastischer Spannungen in dens, 243, metallisch leitende 824,

Flussigkeitsbewegung, ullgemeinste 346. Flussigkeitsprismen, Steinheil'sche *88. Flussigkeitstheilchen, Rotation u. Nichtrotation ders, 246.

Flussigkeitstropfen, Ausbreitung ders, 157, Flussigkeitszustand der Korper *435. Flussspath, opt. Anomalien 446; Atzliguren

489.

Fornitinderung der Krystelle bei Lösung 488, 484, durch Pressung 48. Fortwachsung der Krystalle 643 Fortwachsungen, vereinzelte 405.

Foucault'scher Regulator 29. Fressen auf Metalloberflächen *401, *102 Froscheier, Wirkungen auf dieselben nach kunstlicher Anderung der Lage *511. Fulminate *65.

Funkenhahnen 324 322.

Funkenentladung *242, *247, *251; *252, *258, *254, *257, Emfluss des Elektrodenahstandes *300; der Elektrodenform *285, der Elektrodensubstanz *307, als Ursache der Explosion von Gasgemischen *332, Einfluss der Natur des Gases auf dies. *323 . in Geißler schen Rohren *269; Lichthulle um die F. *248, Einflaß magnetischer Korper *348, Einfluss von Stromungen in Gasen * 327; Einfluss der Temperatur *325.

Funkenmikrometer *250. Furchungskern *546.

Gahrungspilze *807. Gallerten, Entstehung 325; Schmelzen 108

Galvanomagnetischer Thermoeffekt 237. Gusblasen, Ausscholdung beim Gefrieren von Wasser *184.

Gase, Abscheidung durch Reibung *117; chemische n. physikadsche Absorption 9124. Beziehung zwischen Absorptionswarmo u. Anderung des Absorptionscoefficienten *144; Absorption undert das spec. Gew. von Flussikkeiten *125, Adsorption durch die kohle der Glüblampen *807; Geschwindigkeit der Auflosung und Aosscheidung *f#1, Apparat zur Bestimmung der thermischen Ausdehnung 202, leuchtende Aus-

stromungen *227: Austreibung durch Schwingungen *118, Anomalien der Compressibilitato, Ausdelmung *200 : Untersuchung der Compression von Gemengen *219. Verhalten beim Mischen mit Damplen *3; Definition *1, Diffusion *4, D. durch feste körper *81. D. durch porose Korper *6, *7, geringe Diffusionsgeschwindigkeit *5, Dissociation *10, Verhalten bei Druck und Temperaturänderungen *6. Analyse der in Eisen-bliecken occludirten *129; sekundare Wirkungen der Elektrolyse *126, convektive Entladung in dens. *220, *226; dunkle convektive Entladong *239, Diskontinuitat der Entladungen *238, elektrische Entladungen in dens *456, stetige leuchtende Entladung *234, leuchtende Entladung, Anderung bei ders, mit der Temperatur *226, Expansionsvermogen 't Anderungen der Fortpflanzungsgeschwindigkeit bei Explosionen *222, Fretwerden ausubersating er Losung 11x, Beobichtung der durch Funken bervorgebrachten Störungen *287, Strömungen bei Funkenentladungen *241, kinetische Theorie *464, *464, kritisch, Punkt *200, von Gemengen *2/2. Leitungsfahigkeit erlitzter *225, Liebtemission stark erhitzler *16, Einwirkung des Lichtes *335. Leuchten ders beim Durchgange elektrischer Entladungen *\$76, Mischungsverhaltnis *4, Anderung der Oberfile, henspanning durch Absorption *119; photochemische Wirkungen in dens. *476, Schichtung in dens. *322; Continuital des lbergangs *207; Verbrennung *11, *12; Fortpilanzungsbeding-ungen der Verbrennung *26, Verbren-nungsgeschwindigkeit *21, Verbrennungstemperaturen *19, *20, Verdichtung in porosen Korpera **5; Viskositat ·214.

Gasformige Korper, Molekularkonstitution dees *458 ff.

Gasgemische, Entzundung explosibler durch einen gluhenden Draht *87 ff.

Gasgemische, Gleichgewichtszustände bei

Verbrennung "29.

Gaslösungen, Compressibilität *425, molekulartheoret scho Erklärung des plotzhehen Aufwallens *475, Sathgungs-punkt *111; ubersattigte *111, *130; übersattigte, Wickung der Reibung *148. Gasschichten adsorbirte, bei technischen

Arbeiten *107,

Gefrieren von Salzibsungen 743.

befrierpunkt, Anderung dess. 820.

Gefrierpunktserniedrigung 566, durch Saizzusatz *197, des Wassers 821.

Geißier sche Robren. Nachleuchten ders. *384. Spektra lange gebrauchter *306.

Gelatineplatten, opt. Anom. 450, 452, 584; Herstellung ders. 533.

Gelose 556.

Gemenge, Erstarren und Schmelzen 739. Gerstenzucker, Entglesung 725.

Gertist, inneres, als Erzeuger opt. Anom. 458.

Gestrickte Formen 326.

Glas, Farbenhaderung durch Licht 237; Krystalle in dems. 779; als Letter ber hohen Temperaturen 125; Mattatzung 784; raubes 776; Schneiden dess. 94; Untersuchungen über Einwirkung des Wassers auf dass, *605.

Glassetige korper, Zusammensetzung ders. 706.

Glasmasse, Krystalle in ders. 728.

Głasokujarmikrometer 13,

Glasrohre, Durchdrucken mittelst allseitigem Druck 80, Durchschneiden mittels Drahten 91, 92,

Glasscheibe, Locher in ders, durch den elektrischen Funken 78; durch Kugeischuss 78

Glasspiegel, Versilbern ders. 849.

Glasthranen 784, Auflösung in Flusssäure 783; Doppelbrechung in dens. 787, Explosion ouch Abstrong 786.

Gleichgewicht, chemisches 581; Anderung deschem. Gl 605, 819, heterogenes 552; homogenes 582.

Gleichgewichtsfiguren 255.

Glerchgewichtszustand 581, 582; verschiedener Salze 384.

Gleschgewichtszustände zwischen Reaktionen, Erklärung auf Grund der Molekulartheorie *466.

Gleifen 58.

Gleitflächen: Antimonglanz 67; Auripigment 67; Bleiglanz 66; Cyanit 67; gekrummle 64, Kilkspath 74, bei Krystallen 66, Wismuthglanz 67,

Gletscherbewegung 822

Glimmentladung *2.2, *247, *254, *232. *253, *25+, Emfluss elektrisirier körper *312, Emfluss des Elektrodenabstandes *288 , Einfluss der Elektrodenform *278; bei verschieden geformten Elektroden *609; Emfluss der Elektrodensubstanz *304, in Form des Elmsfeuers *609, Isinfluss der Natur des Gases *320; Emfluss von Stromungen im Gase *325; in Geißler'schen Robren *268 Einfluss magnetischer Korper *318, im Vacuum *612.

Glimmitcht *253, *258 Gimmorchistralaen *260.

Globuliten 725, 731, 767, 782, Annaherung durch die Brown'sche Molekularbewegung 736.

Gold, Anderung des spec, Gewichts durch Compression 105, Veranderung beim Erhitzen 216, mikrochem. Reaktionen *551,

Mnoskrystalie 224, geschmolzenes, Absorptionsfalingkeit für Gase *128, spec. Gewicht 358, pulverformiges, spec. Gewicht 353

Gontometer von Schmidt 16.

Granat, innere i mlagerung durch Erhitzen

Graphithlattchen, Zwillingslamellen durch Bregen 70.

Gravitation *348; Natur ders, *849, hervorgebracht durch den Anprall von Atomen *350, bezuglich der Mulekularerschemungen *369.

Grenzechasion *98.

Grenzlemperatur silotroper und enantiotroper korper 188.

Griscom scher Mutor 425

Gamma grabienm, Colloidlosung 558. Gußeisen, Erleidung bleibender Deformation 69.

Gyps, Andering durch thermische Ausdehnung 144, Gleitflachen 67, Pseudomorphosen 345, Schlaghguren 86, 87, Spharokrystalle 383, 386. Verwitterungshauren *56.

Gypskrystalle, Biegen derselben 71, Gleitflachen 67.

H.

lingelkorner, Gewicht, Große u. Struktur *576, Hypothesen über die Bildung ders. *580.1 Bildung durch Erstarrungsverzage "541,

Halbachwefelkupfer, thermoelektr. Kraft dess 228.

Haldat's Glocke 802.

Haluidsalze als Leiter 224.

Haften der Objekte, Vorrichtungen dazu 29. Hamstoxyin als Tinkhonsmittel 574.

Harte 87, absolutes Maß ders. 90,

Hartebestimmung 90.

Hartesmide 89

Hartung durch Deformation 83, *885; amorpher korper 78%

Hartglas 783, Herstellung, Widerstandsfalugkest 784.

Horigiasplatten, optische Anomalien 787. Harre Urscheinungen beim Abkuhlen u.

Erstarren 786. Hauchbilder 99, *75, *174. Zusammenhang mit dem Phosphorescenzphanomen *272, elektrische *263.

Hauchilguren 851; elektrische *249.

Hauptdilatationsaxen 246.

Heliostat 28.

Hemiestrisches System 44. Hemitropic, mulekulare *406.

Heteromerie, physikalische *401.

Hexagonales System 44.

Hol, Existenz im Schmelzflyss 685.

Hofbildung 632, 623.

Hotnogene Körper 33. Homegenitat, Begriff ders *384. Homoumerie physikalische *101 Hornblende, Umlagerung durch Ermitzen 215

Humussaure 574

Hyazinth, rother, Verunderungen der krystalle durch Belichtung 240.

Hydrargilm, Schlagfiguren 87.

Hydrocarotylbenzoal, Trimorphie *593 Hydrochmon, Dimorphie 204, Streckung von Trichiten 377

Hydrodynamische Differentialgleichungen

Hydrooxygengas-Mikroskop 28, 29. Hydrophan, Adsorptionserscheinungen 570. Hygroskopische Substanzen, vollige Losung ders *185.

Idokrus, opt. Anomalien 452. Immersionssystem 8. ladifferenztemperatur 487, 498. Individualität der Organismen *318. Individuum, worth Redeutung *448, Induktion, hervorgerufen durch Bewegung eines Leiters im magnetischen Felde 9361

induktionsfaden *355.

Induktousstrome *235.

Infusorien, kunstl. Theilung ders. *319.

Inhomogene Substanzen 32

Inhomogenität, chemische 510, physika-Ische 540; sichtbare u. unsichtbare 38. Intussusception 554,

Indiumoxyd, Zersetzung *48. Isagilaten *346

Isohydrobenzoinbiacetat, Dimorphie 200, Spharokrystalle 380, 386; Streekung von Trichiten 374.

Isoindol, Polymorphie \$88.

Isolator *357.

Isomerie, chemische 587; Theorie ders.
*399, physikidische 587, 594. Theorie
*409; Verdampfungsthoorie *473. Theorie von Lehmann 601, von Zuicke 601. Isomorphie, geometrische, heteromere, partielle 426,

Isothermische Flächen 38.

Joil, Dissociation *45, mikrochem, Reaktionen *551, Skeiettlildung 339, Uberwachsung mit Chlorkalium 400, mit Jodhler 400.

Jodhlei-Jodkalium, irreversible Linwandlung 67%.

Jodesleiumammoniak, Zersetzung *47. Jodchinohumethylchiorid, Zustandsanderung 599.

Joddampfe, Dissociation durch Funken-

entladung *931,

Jodsilber, Erscheinungen bei der Elektrolyse 224, Farbenanderung 165 Lettungsfahigkeit 224, übersättigte Losung 532; Uniwandlung durch Druck 110. Umwandlungserscheinungen 166. Umwandlungstemperatur 167, 788; Umw.-Temp, bei Mischungen mit anderen Jodiden 789. Zersetzung zwischen Platin-elektroden 232

Jodsuber u. Jodkalium, Vorgange beim

Schmeizen 755. Jodsilberkrystalle, Deformation ders, am positiven Pol 231.

Jodstickstoff, Explosion *68. Jodinichlorid, Zersetzung *49.

Kali, Dissociation *15.

Kalı, chlorsaures, Explosion *65; Skelattbildung 334.

Keli, chromsaures, isomorph mit schwefelsaurem kalı 172; Umwnodlungserscheinungen 172.

Kali chronisaures, u. chromsaures Natron, Lawandlungserscheinungen 891.

Kalı, kohlensaures, Polymorphie 591; u. pikrinsaures, Streekung von Trichten 877, sehwefelsaures Lichterscheinungen bei der Krystallisation 798 ff., u schwefelsaures Natron, 1 mwandlungserscheinungen 797; selensaures u. schwefel-saures Natron, Umwandlungserscheinungen 801, ubermangamaures, Mischkrystatte mit überchlorsaurem kalı 462; Skelettbildung 330, Spharokrystatle 384,

Kalibichromat, Spharokry statte 380; Streckung von Trichiten 375, Linwandlungs-

erscheinungen 179.

Kalikalk, schwefelsaurer, Polymorphie 591. Kalisalpeter, Mischkrystalle mit Natriumsalpeter 463, Skelettbildung 329, I berwachsung mit Chlorkalium oder Chlornatrium 403; rhombischer, Skeletthildung 330.

Kali- u Natronsolpeter, Uberwachsung 402. Umwandlungserscheinungen 789.

Kalisalpeter mit Silbernitrat, Aufzehrungs-

erscheinungen 539.

Kalium, mikrochem, Reaktionen *554; u. Natrium, Erstarren u Schmelzen 748. Kalinmearbonat, Zersetzung *48; u. Natriumearbonat, Vorgange beim Schmelzen 756

kaltumchlorat, Veränderung durch Erintgen 215.

Kalium-Eisenoxydsulfat, Anderung des Krystallhabilus 306.

Kaliumkuptersuifat, Umwandlungserscheinungen 797.

Lohmann, Molekularphysik. 11.

Kaliummangansulfat, Aenderung des krystalllabitus 306.

Kohummtrat u Baryumnitrat, Erstarren n. Schmelzen 746, u. Bleimitrat Ersterren u. Schmelzen 746; Mischkrystelle mit Natriumnitrat 734, u. Ammoniumnitrat, Umwandlungserscheinungen 790

Kahumsuifat, Mischkrystalle mit Natriumsulfat 468. Emwandlungserscheinungen beim Erlitzen 171. saures, Polymorplue 590.

kaliumtrichromat, Mischkrystalle mit Ammoniumtrichromat 458

Kalk, kohlensaurer, Anderung des Kry-stallhabitus 306, übersuttigte Lösung 688 Mischkrystaile 462, Umwandlungs-

erscheinungen 164; Zersetzung *44. Kalklight 29.

Kalkspath, Anderung durch thermische Ausdehnung 444, Deformation 68, gepresst *100. Grenztemperatur 190 Gleitflachen 74, 72, Zwillingslamellen durch Druck 72.

Kampher, Skelettbildung 329. Kampherbewegungen 279. Kanalstrahlen *284. kant sche Nebelhypothese 883. Knielysirtes Gas "168. kathetomoter AS.

Kathodengefalle in Gosen *323.

Kathodenstrahlen, Deflexion ders. *\$12, *345.

hautschuk, Absorptionsfähigkeit für Gase *122 Dichroismus 54, elastische Nachwirking 530.

kautschukhandgebläse 125,

Keimplesma, Continuitat dess, *586. Theilung dess. *326.

Kieselerde feiner Sand, gepresst *100. kieselsaure, Colloidlosung 557, Dimorphie 176, mkrochem, Reaktionen *551, -ablagerungen *884 (Note, -gallerte 32, 527.

Kieselskeiette *484 (Note .

Knallzasexplosion, photograph, Darstellung ders *28.

Knallquecksilber *65.

Knall-silber, Explosion dess. 78. Knotensysteme *375, *386 *398. Koball, mikrochem. Reaktionen *551.

Kobattbluthe, Schlagbguren 87

Kobaitchlorue, Anderung des chem. Gleichgewichts 607, Therwachsung 403 reversible Umwandlung 668; Zwillingsbildung 608.

Kobertoxyd, Pseudosublimation *74. kochsatz, Aufzehrungserscheinungen 536,

kohle, amorphe, gepresst *100, Pseudosublimation *78.

Kohlenoxyd, Dissociation durch Funken-* 331 , Pseudosublimation

entladung * 70.

koblensaure, Dissociation *15, D. durch

Funkenentladung *334. Kohlensäurehydrate, Dissociation *36. Kohlenstoff, Polymorphie 392

kohlenstoffverbindungen, chemische Isotierie 387, 388.

Kraftlimen Construktion ders. *353. im elektrischen Felde 827, magnetische

Kriechen der Salze 842

Kritischer Punkt *414; bei Eis und Wasser 821.

Kryohydrote 763.

heyouth, Veranderung dec opt. Eigenschaften durch Ethitzen 173.

Arystollanalyse asymmetrische 17; flitssiger u gasformiger korper *363 mikrophysikalische *533, mikrochemische *146, vergleschende *556.

Krystalle Delimition ders 292, Elasticitat *583, kunstliche Fachung *599, Hebung ders, als Ursache der Efflorescenz 354, Keummung *\$19 Verschiedenheit des Leitungsvermogens nach verschiedenen Richtungen 4593, monosymmetrische 37, optisch zweinzige negative 36, uptisch zweiaxige positive 36, thombische 37, Erklarung der Spaltbarkeit *290; Spaltungsebenen *390, Verzweigung *419, *420. Krystalleinschlusso 23; -element *426

(Note), -embryonen 737, -form hedingt durch die Form der Molekule *395; -formen 294 -gerippe 326, -habitus

Krystallisation, mikroskopische Versuche 49 der Sotze bei starkem Druck 815. Krystallisationserscheinungen, Apparat zur mikroskop. Beobachtung ders, 817

krystallisations-Mikroskop, vereinfachtes

Krystalhtentheorie Vogelsang's 731. Krystallmessungen, mikroskopische *539. unt dem Mikrogonsometer *834.

Krystallmeleküle "382, als Multipla der chem. Mol. *285.

Krystalloide 550, 556 634 optische Anomatten 552; Formanderung durch Quellung 554

Erystaliskelette 826, *419.

Krystailstruktur, Erzeugung durch Druck -389, *390, Theorien *876 ff , Sohnekesche Theorie *614, als l'aterscheidungszeichen *583.

Krystallsystem, asymmetrisches, bevagonales, monosymmetrisches, rhombi-sches, reguläres, tetragonales 195.

Krystallwachsthom 294, 735, *445; Con-centrationsstorungen 320, Erklarung dess. *416; Einfluss der Schwere auf dass. 847, ungleichmaßiges 318,

krystallzucht 320 Methoden ders. 331,

hundt sche Staubtieur *320. hupfer, ameisensaures, Mischkrystatle mit Barst oder Stronton \$62. Veranderung boim Erbitzon 216; gepresst *99, Mi-Arokrestalle *555 Porositat 106, Porudosublimation *72, mikrochem. Reaktionen *151.

Kupfercalciumscetat, Anderung des chem. Gleichgewichts 609. Anderung des krystallhabitus 306, reversible Umwandlung 676.

Kupfereldorid, Anderung des chemischen Glerchgewichts 608

Kupferchlorid-Chlorammonium, Muschkrystalle mit Eisenchlorid 434, mit ko-ballchlorur 434, reversible Umwandlung 669; Zwillingsbildung 408.

Kupferchlorid-Chlorkalium, reversible i mwandlung 670.

Kupferchlorid mit Chlorzink, Spharokry. stulle 383

kupferchlordr, Skelettlaldung 329. Kupfereisencyanur, Colloidlosung 559.

kupferoxyd, Zersetzung *49

hupferoxyd-Stronlian, ameisensaures, Veranderung der Krystalle durch Belichtung 339, 240.

Kupfersulfid, Collordfosung 558. kupfervitriol, Dimorphie 479, gepresst *100 Skelettbildung 331,

Labrador, Labradoristren 120. Lacke 574. Lamellarpolarisation 447. Lamellarstruktur 447. Lamettenbildung 334. Lang-delatation 109. Laplace scher Druck 261. Laterna magica 33. Laubsage 34

Leadhdht, Umwandlungstemperatur 178. Entstehung von Zwillingshamellen 173. Legirungen, Vorgange bei der Bildung 757 von Blei u Zina, Untersuchung

der Gesammtwärme 762; eutektische, 763, Auffassung der L. als Mischkeystalle 764; Verhalten bei verschiedenen Temperaturen 738, verschiedene 806. Lehm, Deformation dess. 61.

Leiter, elektrische *357,

Leitung, convektive 825, metallische 824. Leitung-fähigkeit harter Drabte, Anderung ders, 216

Leitungswiderstand, elektrischer, Anderung durch bleibende Deformation 81. Leucit, Bildung 175, Krystallsystem 174 Veranderung durch Wheme 147,

Leydener Flasche, Entladungen auf zart berußten Glesflächen *643.

Licht *354, Absorption 37, Anderung ders, mit der Temperatur 114; Breebungsexponent, Anderung dess, mit der Temperatur 414, Doppelbrechung 37; eiektromagnetische Theorie *364, Fortpflanzungsgeschwindigkeit 34; Fortpflanzungsgeschwindigkeit 34; Fortpflanzungsgeschwindigkeit 34; Fortpflanzungsgeschwindigkeit 34; Fortpflanzungsgeschwindigkeit 34; Fortpflanzungsschwindigkeit 35; Einwirkung nuf Flussiskeiten 870, Veränderung in festen korpern durch dass 237, 238,
Polarisation 34, Einwirkung auf Silberhaloidsalze bei Photographie 354; Unduistionsthoorie *364

Lichtsther 36.

1. whibild = Daguerrotyp

Lichthogen, elektrischer *248, *363; elektromotorische Gegenkraft dess. *325,

Lichtdrucke 288.

Lichtemission von seiten eines Korpers, molekulartheoretisch erklart 2477

Lichtenberg sche Figuren 38

Luchtschwingungen, Amplitude ders. * 367,

Limonentetrabromid 213.

Limenelement, Rotation dess. 248.

Linsen 9

Lipowitz sches Metall, Erhöbung des Schmelzpunktes 820, Umwandignsserscheinungen 805

Lithion, traubensaures, Dimorphie 244. Lithium, mikrochem. Reaktionen *351, paraweinsaures, Polymorphie 591.

Lithiumchlorid, Mischkrystatle mit Eisenchlorid 432, mit Eisenchlorid v. Salmiak 467, mit Salmiak 467; reversible Imwandlung 674, Umwandlungserschetnungen 193.

Longulaten 732, 783.

Löstichkeit 482; Anderung durch Druck 843, 845, Veränderlichkeit ders her Flüssigkeitseinschlussen 810; fester Korper in stark comprimiten und erbitzten Gasen *34, verschiedene nach verschledenen Richtungen 487

Losung 481; chemische 579, 583; gesättigte 481, von festen körpern *421, von Molekulverhindungen *423, *124; physikalische 579, 583, beim Schmelzpunkt 726, Theorie auf Grund der Molekulorthorie 422, übersättigte 526, 619. Bildung ders. 501, 515, Krystallisationsgeschwindigkeit der übersättigten 630 Erklärung der Bildung sehr stark übersättigter *425, *426; untersättigte 616, Verdümung der L. 583.

Losungsfiguren, Emfluss der Pressung auf dies, 489.

Losungsformen 481,

Losung sgeschwindigkeit 482, 495.

Losungshof 484.

Losungsprobe her Krystallanalysen *564. Luft, positive Elektrisirung durch glübende Drähle *609, Deformation durch Geschosse *4, Photographie ders. *1, Luftstrome über warmen Korpern *7,

M.

Magnesium, mikrochem. Reaktionen *551. Magnesium-Ammonium, schwefelsaures, Zersetzungsüguren 548.

Mognesium - Kaliumsulfat, Mischkrystalle met - Cheomat 462.

Magnesumplatineyanur, reversible Umwandlung 679.

Magnesconsulfat, Dimorphie 247; reversible Umwandlung 659, Umwandlungserscheinungen 217 u. Chlornatrium, reversible Umwandlung 678,

Magnetische Eigenschaften der krystatle. Anderung ders, bei elastischer Deformation 56.

Magnetisches Feld 49.

Magnetisches Verhalten der Krystaffe 40. Magnetismus, Atomtheorie *354, Einwirkung sof Gasentwicklung und Gasausscheidung *129 Emfluss auf verschiedene Metalle 236; Erzeugung des permanenten 285; Elawirkung auf die Struktur der Körper 226

Makrobuschelentladung *294. Makrostreifenentladung *294.

Maldometer *345.

Mandelsaure, Dimorphie 207, 208; Spharokrystalle und Trichitenbildung 287

Managu, mikrochem Reaktionen *551.

Mangancarbonat, Zersetzung *48. Manganchlorid, Überwachsung mit Chlorkahum 402.

Managenchlorur Polymorphie 394, reversible Umwandlung 667.

Manganhyperoxyd, gepresst *400,

Mannit, Triebitenhildung 365.

Margariten 732, 783.

Mariotte-Gay-Lussac'sches Gesetz *4. Marmerplatten, Erleidung bieibender De-

formation 60. Masse eines Korpers *374.

Mussenisomorphismus *184.

Massenwirkung, Erklarung auf Grund der Molekulartheorie *466

Materie, atomostische Constitution *338, dimensionale Eigenschaften *525, strahlende, vierter Aggregatzustand ders. *480,

Messyorrichtungen, mikroskopieche 13 Metachlornitrobenzol, Dimorphie 200, Metadichloracetandid, Mikrokrystolie*543,

Metademicrohenzol, Dimorphie 203, Mikrokrystalie *543 Uberwachsung 402.

Metallausscheidung elektrolytische 847. Metalldrähte, eigenarlige Strome bei Deformation ders. *594.

Metalifällungen 547.

Metallicostalle durch Elektrolyse 517 Metallinederse blage auf obenen Glasplatten *195, entstanden durch Zerstaubun; der kathuste *29%

Metallyegetationen 649,

Metallverbindungen, Existent chemischer

Metamerie *399 physikalische 119, *412 Metamtrobenzcesaure, Polymorphie 585 Metaphenylendiamin benumorphe hrysta le 296, Mikrokrystelle *542.

Metatoluylendiamin, hemimorphe Krystade 197; plotzhehe Verdickung von Trichiten 360,

Methyleniodid, Brechungsexponenten bei verschiedenen Temperaturen *344. Micellen *397, *683, *198

Metrobuschelentladung #290, *293, *294. Mikrokrysta lographie "586.

Mikrolithe 363.

Mikrophotographie 26, Apparat zur Herstellung ders 141

Mikroskop, chemisches, von Nachet 5. mit Centrirvorrichtung von Fuesy 18, 19. einfaches 3 Einrichtung und Gebrauch 3, umgekebries horizontales you thevalier (23; zumarokevstallographischen Untersuchungen 126, photo-elektrisches 28; von Seibert 9, von Zeiss (1; 20sammengesetztes 4, 6.

Mikrostreifenentiadung "293, "291,

Mikrotom 80.

Milarit, Zwillingshildung durch Erwarmung 117.

Mineralico, isomorphe Mischungen 122. Mischkrystelle 420, 509, 655, Verhalten beim Anatzen 656, Bildung ders, 752 Bildung auf Grund der Molekulartheorie *427 ff., geschichtete \$56, Gleichgewieht het M 461, Inhomogenitat 485 innere Spannungen 434, Verwitterung ±57.

Molis'sche Härteskala 89,

Molekularphysik f. Molekulartheorien "340 ff. Ruckblick auf die Hypothesen *451, *482

Motekule 33, Anzahl u Gruße *531, Polarration ders. *856.

Molekulverbiodungen, geschmolzene *43%, Molybdan, mikrochem, Resktionen *551. Monaden *345.

Monoubloressigsaure, Dimorphie 198 Monochorkumpher, freeversible Umwaud-

lung 664, Monnehrome "405.

Monomethyldioxychinolin, salzsaures, irreversible Umwandlung 663.

Monopitrotetrabrombenzol, Dimorphie 198 mehrfache Schmelzpunkte 693.

Monosymmetrisches System 43, Monotropie 149, 493, *198. Moor, mineralischer 169.

Monskrystalle 224. Morpholite 634

Morphotropie 426, *432; physicalische

Multiplikationsprinzip *234.

Musa, hygroskop Eigenschaften der krystallande ders. *186.

Muskelkraft *244

Myeliaformen 522.

Nachwirkung bei Aggregalen 339, elastische *386, in Fulge von Temperaturanderungen 103, 333, thermische 738.

Naphtalin, Mikrokrystade "541, a-Naphthol, Mikrokrystalle "361,

3- Nophty phenylamin, Mikrokrystalle *51). Natrium, mikrochem Reaktionen *551, amidonaphlalinsuifosaures, Mikrokrystalle "5+3.

Natriumammoniumracemat. reversible Lawandinog 574

Natrium - Berylliumfluorid, Polymorphie

Natrumdicarbonat, Zersetzung *48. Natriumhy posultid, Dimorphie 213,

Schmelzpunkt 243,

Natrium, a-naphtylamin-aures, Mischkeystalle mit den Isomeren 434. Zustandsanderong 399; a-aphtylaminsulfosaures, reversible Lowandlung 570 cu. 3-naphtylaminsulfissures. Umwandlungsetscheinungen 798.

Natriuminitrat, Mischkrystalle mit Ammoniumnitrat \$6\$, v. Baryumnitrat, Lrstarren u. Schmelzen 747, u. Bleinitrat,

Erstarren u. Schmelzen 746

Natrium, orthogonidotoluoisulfosaures, Mikrokrystaile *543, pyroantimonsaures, Spharokrystalle 387, rhodizonsaures, ubersattigte Losung 638.

Nutron, Dissociation "16.

Natron, chlorsaures, Atzfiguren 489. Anderung des Krystallhabitus 305-306, chlorsaures bromsaures u. salpetersaures, Mischkrystalle mit Kah 433

Nationsalpeter, Skefettbildung 819; Spharokrystalle 3-3, I berwachsung mit halisalpeter 402; I berwa lisong mit Chlorkalium oder Chiornatrium 193.

Natron, schwefelsaures, Dimorphie 471, Naturerscheinungen, Begriff der Erklarung ders. *142.

Nebelbildung *165, in feuchter Luft *169. Neigungswinkel 63, der naturl Boschung 63; bei Bleischrot Vogeldunst, 63, bei Goldstreusand 63.

Newton'sche Ringe 46, 47,

Nickel, mikrochem. Beaktionen *554 schwefelsaures, quadral, Mod., Attiguren 490.

Nickelchlorur, reversible Umwandlung

Nickelsulfat, Dimorphie 213: reversible I'mwandlong 669,

Niederschläge, amorphe 308, 716; chemische 509, Beobachtung der chem. 513, hygroskop Eigenschaften der chem. *184; Versuche über Bildung 303; Entstehung 502, Formen 514, Verhalten der gemischten 519, mikroskopische Untersuchung 502, physikalische 519, Theorem 634

Niederschlagsmembranen 519,

Nich, mikrochem Reaktionen *553

Nitrometachlornitrobenzol Spharokrystalle 383 Trin orphie 201

Nitroorthokresol, Dimorphie 203, 204; hemmorphe Krystalle 297. Wolbung von Flachen 308, u Dinitroorthokresol, Erstarren u Schmelzen 717

Nitroortbokresol-Silbersalz, Mikrokrystalle

Nitroorthofoluidin, Andering des Krystallhabitus 304 Mikrokrystalle "542, "543 Spharokrystalle 382 | Therwachsung 403,

Nitroorthotoluidin-Nitrat, Mikrokrystatle *548, reversible Carwandlung 671, -Sulfat, Anderung des chemischen Gleich-gewichts 608, Mikrokrystalle *543, reversible Umwandlung 672, Spharokrystalle 382.

Nivesuffachen der Concentration bei Losungen 845, N. des Potentials 845. Niveaulinien im elektrischen Folde 827. Nobert's Probetäfeichen 1.,

Oberflachenenergie 374. Oberflachenpotential, Gaußsches 262 Oberflachenspannung 25t, an Schlieren 270. Veränderung durch Niederschlagsmembranen 521, Objektdrehscheibe 18, Objektivnikrometer (3. Objektisch von Schulze (48. Obsidianperlit 721, Offnungsfinken schwach gespannter Strome, Wirkung dess *233 Offnungsinduktion *360. Okulargomometer 47.

Okalarmikrometer 13. Okularschraubenmikrometer 15 16 Ol. Ausbredung auf sturmischer See, auf Wasser 237.

Opal, Fathenschiller 328, künstliche Bildung 7e4.

Optischer Apparat zu messenden Versuchen 55, 56.

Optische Aven 34, 35,

Optische Eigenschaften der Krystalle. Ande-

rung derselben bei elastischer Deformation 50 85, 56

Optosches Verhalten tordirter Krystolle 56. Organismen, Aufbau ders aus Zelten *482 Verhaltnisse der einzeligen *549

Orthogoettoland, Mikrokrystalle *548

Orthoquecksolberditols I, Anderung des Krystallbabilus 106; Mikrokrystalle *543. Monotropic 194 Strecking von Trichi-ten 376; Zustandsanderung 599.

Ortho- v. Paraquecks/berditoly), Erstarren o, Schmeizen 747

Osmose 561-563, des Alkohols 566, elektrische 833, als Quellungserscheinung 364, 363

Osmotischer Druck 568.

Oxycamphoronsaure, Polymorphie 388,

Oxymethylen, Sublimation *38

Ozon, Dissocration "45, Bildung durch das sog. Efflusium *328.

Palladium, Absorptionsfahigkeit für Flüssigkeiten 300. Polymorphie 592, mikrochemische Reaktion *553; Verbrennungserschetnungen *77

Parachloretonolubichromat, Tropfebenbildung 727.

Parachlorpseudochlorearbostyril, ling-bildung 411

Paracyan, Sublimation *38.

Parafhn, Streekung von Trichiten 876.

Paramitrophenol, Dimorphie 201.

Paraphenyichinolin Mikcokrystatle *\$43. Paraphenylendiamin, Dimorphie 177; Mikrokrystalle *512

Paraphenylendiaminchlorhydrat, Mikrokrystalle *543.

Paraqueck-ilberditolyl, Wolbung von Flachen 309

Paratolylphenylketon, Dimorphie 201, Schmelzpunkt #91.

Paratoloidin, salpetersaures, Mikrokrystalle *544.

Particellen *346

Partikel, Beneaning für das theoretisch kleinste sichtbare krystalltheilchen *398

Pentamethylleukandin, Dimorphie 202. Perht 720, *602 Dunuschliffe 721; eigentlicher 721, Obsidianp. 721, phosphyar-

tiger 781, Spharolithp. 781. Perlitstruktur 746, Erklarung ders. 722. Perowskit Zwillingsbildung durch Er-

warmung 117 Pflanzenmembranen, Dich kunstlich gefarbten *485. Dichroismus der

Pharmoschlange *75.

Phenylchinelin, Zwillingsbildung 409,

Phenylerotonsaure, Dimorphie 207. Phosphoniumbromid u -chlorid, Dissociation "35,

Phosphor. Veranderung durch Beliebten 249, mikrochemische Reaktionen *534, Skelettbilding 328 Sublimation *18; Transformationstension *192

Phosphorbremid, Dissociation *36.

Phosphordampfe, Leuchten ders, *478. Phosphorescenz *66, durch Zusammen-sammengießen von Niederschlag erzeugenden Hussigkeiten *613,

Phosphorescenzerscheinungen 240, *391. Phosphorescenzhguren *283,

Phosphorescenzlicht, Auftreten dess. \$274, *275 *276

Phosphorpentachlorid, Dissociation *14. Phosphorsaure mikrochemische Reaktiouen *558.

Phosphorwasserstoffhydrat, Dissociation °36.

Photochemie, Theorie ders. *694.

Photographic unkroskop, Objekte, Vorrichtungen dazu \$6.

Photographische Instrumente, Construktion ders 26.

Phtalophenon, Wolbung von Flachen 307, Mikrokrystalle "342, mehrfache Schmelzparakte 695, Spharokeystalle 386

Phialsaure, Dimorphie 208, Anderung des krystallhabitus 308, Sphärokrystalle 382, Wolhung von Flachen 308, Wachsthumsformen \$40; Zustandsenderung

Phialsaureaphydrid, Sphärokrystalie 382. Physikalische Ligenschaften der Korper 32. Physik der Energie mechanische Ph. 44;

der Materie Molekularphysik) 41. Piezoelektricität 38, 39.

Pikrate. Explosionserscheinungen *65.

Pikrinsaure, bemimorphe Krystalle 296; Wachsthumsform 340

Piloten Hafen-), Einschießung ders. statt Einrammung 78.

Plagiokiaspiatten, optische Anomalien 794. Plasmaschlauch, Dorchlassigkeit für gewisse Fachstoffe "491,

Plasmolyse *490.

Plasticität 57, des Eises 65, Erklärung der Pt. auf Grund der Molekulariheorie 4440, der korper *399.

Plasticitaisgrenze 76, 77, Messung ders. 81. Plateau'scher Versuch 253.

Platin, Vernoderung beim Erhitzen 216; mikrochemische Reaktionen *358; Verbrennungserscheinungen *76.

Platinchlorid, zweifach, Pseudosublimition 471.

Platin-Indium, Umwandlungserscheinungen Kos.

Platinwasserstoff, Pseudosublimation *78. Plesiomorphismus *431.

Polarisation, dielektrische 249, 824.

Polarisatausebene, Drehung ders, durch Magnetismus 235.

Polarisationserscheinungen in rasch gekuhllen filasern 756.

Polarisationsvorrichtungen, mikroskopische 17.

Polarisator 47.

Polymerie, chemische *899, physikalische 119, *412

Polymorphie 594; verschiedener Minerahen 589

Polymorphismus, Theorie dess. *404.

Potzellan, Struktur *566 Potential \$2, clasiisches \$3.

Potentialänderung, beschwindigkeit ders, mußgebend für den Eintritt der Entladung *6e5

Potentialentladungsgefalle *261.

Potentialschwankungen auf den Elektroden *259,

Potentielle Energie 42.

Pragen 58

Praparienadeln 30.

Pressung 42, von Bleischeiben 59, einer viereckigen Glasplatte 51; einer Kugel 44, von kugelformigen Krystalien 66, Pr. durch eine Schneide Meißel 31.

Pressungsapparat von Spring 59.

Primordialseldauch *491.

Projektionsapparate, Beschreibung ders.

Projektionsmikroskop 28, 446 ff.; elektrisches 39.

Projektionsokulare 27.

Projektionssysteme 27

Projektionsvorrichtungen 28

Protocatechusaure, Verschiebungen durch Abkuhlung 73, 214. Protophisma *483, Bewegung dess. *488,

als Trager des eigentlichen Lebous *192, *821, als Ursache der Reizbarkeit mancher Pflanzen *504.

Protoplasmacirculation als Mittel der Ernatirung *500.

Pseudochlorcarbostyril, Dimorphie 269. Chergang in Parachlorearbostyril 604 Pseudomorphosen \$45, 474; Entstehung

Pseudosublimation *69.

Psylometan, Widerstand dess 224,

Pulsirpumpe *605.

Punktsysteme 302, 5379.

Pyroclektriculat 38.

Quarz, kunsthehe Bildung 705, Spannungsverthellung im Innern 55; Ubergang in Tridynat durch Glahen 176,

Quarzplatten, Anderung der inneren Spannung durch Druck 230, erklart durch Elektrolyse des Quarzes \$523, Eintrat elektrischer Polarisation 220, Zeichnungen auf geschliffenen und polirten 99.

Quecksilber, Einsaugung durch Capillaritat 546, mikrochem Reaktionen *553 Quecksilberbromid, Polymorphie 394

Quecksitherchlorid, Polymorphie 591, Uberwachsing not Chromoblorid 402

Quecksilberchlorurammoniak, Zersetzung *47.

Queck-alberdampfe, Adsorption durch Salber *75

a-Quecksilberdinaphthyl, Anderung des krystallhabitus 306; Mikrokrystalle *543, Zwillingsbildung 409.

Quecksiberdiphenyl, Dimorphie 209.

Quecksiberjoild, Dissociation *14, ubersatigle Losung 681, gelbes 467, Aufzehrungserscheinungen 589, rothes 167, gepresst *100.

Queckaiber-kupferjodid 168 Farhenandsrung durch Erfatzen 168, Umwandfungstemperatur 169

Queeksilberiegirungen, Abkuhlungsgeschwindigkeit 760.

Quecksilberoxyd, Farbenanderung durch Erwärmen 170, /crsetzung *17, oxalsaures. Explosion *65; rothes, gepresst *100,

Queck-alber-Silberjodid 469, Umwandlungstemperatur 469

Quellung 247, chemische Natur ders. 548, von Erweißstoffen 549; von Protoplasma

Quercontraktion 109.

RL.

Randwinkel 265; Anderung dess. 291. Rasmmesser 80,

Rauch *31.

Raubreif Bildung *189.

Bautisserden des Glases 778

Raumgittertheorie *379 , Bravais-Frankenheim sehe 30%.

Reaktion, makrochemische *346.

Reaktionsgeschwindigkeit 523, 579; Zeitdauer u. Formel 524

Reaumur'sches Porzellan 774, 776.

Regelation 832.

Regenbogen *160.

Regulares System 44.

Rubung, innere 58, 141. Coefficient ders.
63. Wirkung ders bei festen korpern
235. Entstebung ders auf Metalioberflächen *101; Auflieben der Ubersattigung durch R. *109

Reibungskraft *842.

Reibungswiderstand, innerer 58.

Reibungswirkel 63.

Reifbalken 347.

Resorem, Dimorphie 203; hemimorphe krystalle 255, Mikrokrystalle 2542, Spharokrystalle 384; Tropf henbildung 722, Wachsthumsformen 340, Wolbung von Flachen 307. Rhodinammonium, Auderung des chem. Gleichgewichts 606,

Rhondusches System 44.

Bichtungskorperchen im Ei *315, *525

Retzen funf Arten dess, 88. Rohrbach seine Flussigkeit 325.

Rose sches Melall. Umwandlungserschernungen 802, 803.

Rubidium, mikrochem Reaktionen *550. Rubidiumdichromat, Polymorphie 598 Rabidiumbithiumsulfat, Dimorphie 214. Rubin, irreversible Uniwandlung 665. Ruß *84.

N.

Saiten, Spanning ders, 104, Veranderungen der Tontobe 104,

Salicylsaure, Schichtbildung bei Lösung 728.

Salmak, M schkrystaffe mit Eisenchlorid 427 Eisenchlorur 428, Kobaltchlorur 432, Manganch'orur 439 Nickelchlorur 440, Roscokobaltchlorid 428, Skelettbitdung 327, Weehsel der Wachsthumsrichtungen 343, Überwachsung mit regularem u. rhombosstr, sulpeters, Ammonak 402, mit Cadmiumchlorid 401, mit Chlorealcium 402, mit Hydroxylaminchlorbydrat 402.

Salmiakkrystalle, explosive 485.

Sa miakpulver, gepresst *100,

Solpeter (6), Dimorphie (6), gepresst*100, Limwandlungstemperatur (6), Zustandsanderung 595, mit salpetersaurem Ammonak, Streekung von Trichiten 375,

Salpeter sture, Inssecution *45, mikrochem. Rraktionen *553,

Salz, primare Zersetzung dess. in Salzlosungen 88%.

Salze, Adsorption aus Losungen 578. Bindung loshicher durch den Erdboden 570 Constitution der in ihrem krystallwasser geschmotzenen *438, wasserhaltige Zersetzung *49.

Salzsaure, Desocration *15, D. durch Funkenentladung *330.

Sand, Ausfluss desselben aus einer Offnung 63; nasser und trockner, Deformation des 62 Bewegung beim Ehr Bin 62, Gleiten dess 63, Schiehtungslage nach der Verselnebung 62.

Sottigungskehlet 617.

Sattigungspinkt 616. Anderung dess. 813; verschieden für verschiedene krystallflichen 662

Sattigungspunkte, mehrfache 636, *187 Sättigungspunkterniedrigung einer Losung *199.

Sattigungstemperatur 609

Schallgeschwindizkeit bei sehr stacker Luftverdichtung 3. Schallwellen, Fixtrung durch Photographie *612, Subtbarmachung mittelst des Schlierenapparates *612

Schatten, elektrische *309, Emfluss der Verdunnung des Gases *310

schattenbilder, elektrische, Fixirang ders.

Schichtenknickungen 64.

Schichtkrystalle 893. Bildung auf Grund der Molekulartheorie *427

Schiebung, einfache 72.

Schießbaumwolle, Explosionserscheinungen u. -geschwindigkeit 166.

Schießpulver, Verbrennungshguren *60. Schlacken, mikroskop. Untersuchung ders. *365. *566.

Schlaghguren, Erzeugung ders 83,

Schleim Definitung dess, 488, Mogleichkeit der Tropfenbildung bei dems *499, Schlieren in der Nähe von Luftblasen durch Anatzen deutlich gemacht 723.

Schlierenspparat 10. SchlieBungsinduktionsstrom *160,

Schmelzen *140, unter Losungsmitteln 737, Erklarung auf brund der Molekulartheorie *434.

Schmelzflusse, beschrankt mischbare 752; unbeschrankt mischbare 739.

Schmelzprobe bei Krystallanalysen *558. Schmelzpunkt682: Anderung 849; A. durch Druck 822, Erhöhung und Ermedrigung 820

Schmelzpunktsanderungen durch amorphe Zumischungen 763.

Schmelzpunkte mehrfache 678.

Schmelzungserscheinungen bei einseitigem Druck 823, Erklarung auf Grund der physikal. Isomerie *451 ff.

Schmelzungsprocess 683.

Schmedeersen, Krystallinischwerden 809. Schnee, Zusammensetzungstiguren *569, Abbild. *570, *574.

Schneeßocken, Zwillingsbildung 442.

Schneeformen, Ubergange der verschiedenen in einander *575.

Schneesterne, Zusommensetzung ders.

Schneidmaschine 30, 31.

Schraubenmikrometer 44.

Schubfestigkeit 58.

Schubkraft 76.

Schusterpech, Erleidung bigibander Deformation 60.

Schwarzpulver, Bestandtheile *60. Explomonserschemungen *63, Explosionsprodukte *62.

Schwefel, Dissociation *+5; Entglasung 707, gepresst *+100, übersattigte Losung 632, mikrachemische Reaktionen **553, dritte Mostifikation +195, mehrfache Schmelzpunkte 693; Schmelztemperatur 180, Streckung von Trichiten 313. Transformationstension 194, Tropfchenhidung 729, Umwandlung durch Druck 110, Umwandlungserscheinungen 179, L.-Geschwindigkeit 181, 182, U.-Lemperatur 195.

Schwefelantimon, Colloidlosung 558, Schwefelarsen, Colloidlosung 538,

Schwefelkupfer, Dimorphie 170, Pseu4osublimation *73, I mwandlungstemperatur 170.

Schwefelmetalle, Widerstand ders, 328 Schwefelquecksilber, Demorphic 169,

schwefelsaure, Dissociation *14, mikrochem. Reaktionen *353.

Schwefelsbureauhydrid, mehrf. Schmelzpunkte 695.

Schwefeisilber, Dimorphie 169, Linwandlungstemperatur 169.

Schwefelwasserstoffhydrat, Dissociation *36.

Schwefige Saure, Dissociation durch Funkenentiadong *881. Pseudosublimation *76.

Schweitigsäurehydrat, Dissociation *37. Schweizer sche Losung 560.

Schwerhraft *3+1.

Schwerspath, Anderung dess, durch thermische Ausdehnung 114.

Sellistentladung eines Condensators 221 Seele, Existenz ders, *529,

Seitenentladung nach der Luft *236

Selen, colloidale Losung 852; Colloidzustand 579 Dimorphic 244, Dissocration *13; Entglasung 707; mikrochem. Reaktionen *553.

Selenwasserstoff, Pseudosublimation *71. Selenzellen, Anderung ders im Dunkeln

Sieden *141.

Siedepunktsbestimmung *144. Siedeverzug von Wasser 244.

Siedeverzuge, Aufhebung ders., molekulartheoretische Erklarung *175; als Hindernis bei mikroskop. Versuchen *152.

Sither, elektrolytische Fallung 216; Veranderung beim Erhitzen 216, Microkrystalle *556; mikrochem. Reaktionen *353 Wandern durch krystalle 225

Silber, chlorsaures, Moschkrystalle mit kaliumehlorat, mit chlorsaurem Natrium 466, 780; Zustandsanderung 529

Silber, salpetersaures, Sphärokrystalle 388, Wechsel der Wachsthumsrichtungen 344.

Silbercarbonat, Zersetzung *48.

Silberdendriten, Entstehung ders. durch Elektrolyse 229.

Silberfadchen, fortkriechen ders, auf Jodsilber 229. Warmeerzeugung bei der Wenderung 234.

Silberkrystalle, spiralig gewundene ##1

Silbernitrat 163 Umwandlung 164. Silbernitrat, Mischkrystalle mit Ammo-

mummitrat und Natriumaitrat 753, mit Natronsalpeter 465, 790, u Baryum-nitrat, Erstarren u Schmelzen 747, mit Chlor- Brom- oder Jodsither, Erstarren u Schmelzen 746, u Kaliumnitrat, Vorgange benn Schmeizen 756.

Silberoxalat, explosive Zersetzung *65, Silberoxyd, Zersetzung *46.

Si bersalze, mikrochem. Veränderungen ·337.

Silberspiegel, Herstellung ders 518 Silbersulfal, Zerselzungstiguren 535.

Silicium, Entglasting 743

Sificiumfluorid, Pseudosublimation *70. Siliciumphosphal, Polymorphie 591

Skeletthildung, typische Falle 332, Ferne-wirkung als Ursache 333-336; Gesetz 326; der Krystalle molekulartheoretisch erklart "340, Ursache 336.

Skioptikon 38

Sonnenmikroskop 18. Sonnenstein 449

Spaltbarkeit 76 ff.

Soultungsebenen 79 ff. Spaltungsrhomboeder 7+.

Spanning, clashsche 42, 57, hohe 77, innere bei krystallen 94, 390, Große 50, Erscheinungen bei Kautschuk 5f. beim Pressen eines kugelformigen Korpers 84., Vertheirung 50 34 55.

Spannungsellipsoid 52

Spannungserscheinungen bei Quellung 53%. Spannungsgreuze, Erhohung ders. 85 Spannungslimen, Anderung des Verlaufs

ders 80.

Spannungsrichtungen 51. Spannungsrückstande 98 ff.

Spanningsverhältnisse eines Krystalles 49, 50.

Spannungszustand, Zustandekommen dess. in einem krystall 450.

Spektra, molekulartheoretische Erklärung der Entstehung *479.

Spektralekular von Abbe 23, *545.

Spektralpolarisator 24, 37, *545

Spektralvorrichtungen 22 f.

Spermatozoiden, Eindringen ders, in Eizellen *514

Spharokrystalle 379; Entstehung ders, 388. Spharohtperht 731,

Springfedern von Stahldraht 97.

Sprodigkeit 77.

Sprunge, Verlauf in verschiedenartig deformirlen korpern *584.

Stahl, Einstreitatsgrenze 811; Anderungen der klasticitätsgrenze durch Erwarinen 812, Recalescenz *603, Warmeleitungsvermögen 800

Starke, gepresst *100.

Statute 3.

Staubtheilchen in der Luft, Anzahl ders, *167.

Stauchen eines Stabes 58 Steamn, Monotropie 46d.

Steighöhe, capillare, Anderung mit der Temperatur "209; in der Nahe des kritischen Punktes *210.

Steigholien in Capillaren 289 Steinkolile, gepresst *100.

Steinsa z. opt. Anomalien heim Pressen 95. Schagfiguren 57; Spallungsflachen 81; Spanningsvertheiling 55

Stemsalzpiatte, blerbende Doppelbrechung infolge Durchbohrens 94, infolge Erhitzens (46

Steinsalzsaulchen, Compression ders, 68. Stilhendichlorid, mehrfache Schmelzpunkte 694. Trimorphie 206.

Stoffanderung durch Deformation 72 ff : durch Compression 109.

Strabl, außerordentlicher 85; ordentlicher 35.

Strabibildung 248, 249 Strecken eines Stabes 58.

streifenentladung *##8, *#\$7, Einfluss des Elektrodenabstandes *291, Emfluss der Elektrodensorm *277, *281, Einfluss der Etektrodensubstanz *304, in Ge Berschen Rohren *#68, Einfluss magnehischer korper *318, der Natur des Gases *3#1, von Stromungen in Gasen *326, der Temperatur *324.

Strome, hochgespannte, Apparat zum Ex-

perimentiren nut dens. 536.

Stromungshmen, Emfluss der labomogenitat auf den Verlauf ders. 61, in Tropfen "499.

strootum, chromsaurer, sphärokrystalle 386

Strontian, essigsalpetersaurer, Veranderungen der Krystaffe durch Belichtung 240. Anderung des Krystallhabitus 363. Strontian, salpetersaurer, Leuchten beim

Krystallisiren 219

Strontian, schwefelsaurer, Zerselzung *48. Strontium, salpetersaures u. unterschwefelsaures, Atzliguren 489.

Strukturanolyse *564

Strukturanomalien der Krystalle 334, zuruckfuhrbar auf krummung u. Gliedorung von Trichiten 867.

Strychnin, Mikrokrystalle *542

Styphumsaure, Dimorphie 202 hemonorphe krystalie 259, Mikrokrystalie *541, Truchitenbildung 356, reversible Imwandlung 612.

Sublimit u. Quecksilberjodid, Erstarren u. Schmelzen 768.

Sublimation "37.

Succinylobernsteinsaureester, Mikrokry-

stalle *543; Mischkrystalle mit (Linnodihydrodicartomsaureester 469 Sulfoharmstoff, Überwa-bsung 494, symmetriestenen der krystallsysteme 46, Symmetriestenen der krystallsysteme 66, Sylvin, Atzhanen 490 Erscheimungen beim Pressen 94, Schlagbguren 37.

T.

Tabashir 507.
Tagmen 520 525 °397 °453. °598
Tantal, mikrochem, Reaktionen °553,
Tauriscil 179
Tautomeria °402.
Tellur, Entglasung 748.
Temperatur gleicher Los inhkeit 565,
Temperatur gleicher Los inhkeit 565,
Temperatur gulator, Reichert scher 152.
Terpentetrabronunt, mehrfa he schmelzpunkte 693, III Überwachsung 402.
Tetragonales System 44.
Tetragonales System 44.
Tetragonales System 44.

Tetranicitylammoniumehlorid, Aufzehrungserscheidungen 539, Spitarokrystalle 281; Überwachsung mit Tetramethylammoniumehlorid 401, mit Tetramethylatmioniumpuhid 401.

Tetramethyldiamidetriphenylmethan, Entglasuug 708, M.krokrystalle *\$\$1, Wolbung on Flachen 3e9

Tetrnoxybenzolparadearbonsaureester, M.krokrystalle *543 Mischkrystalle mit Chinondebydroparadearbonsaureester 479, mit Dioxychinooparadearbonsaureester 454, 765, mit Succinylobernsteinsureester 479.

Thallium, traubensaures, Polymorphie

Thalliumchlorid, Mischkrystalle mit Salmink und Eisenchlorid 132, Wechsel der Wachsthumsrichtungen 341,

Thedung von Pflanzen und Bildung neuer Exemplare *120.

Therwoolekteretat 38, 57.

Thermomagnetischer Effekt 237.

Thermostrom 57

Thermometerkugeln, tanere Spannungnach dem Abkub en 783.

Thonerde, tollordiesung \$57, gepresst*100, Thornun, mikro-hem, Reaktionen *553. Thyrial, Distrobrembenzol u Azobenzol, Erstarren und Schundzen 747.

Erstarren und Schmelzen 747. Trokt onsmethoden 871, *346.

Tilansaure, Trinorphie 145, Umwandlungserscheinungen 205.

Tod, Moment dess *120. Torf, gapessal *100

Tolaylendminn, Anderung des Krystotthabitus 303; Mikrokrystolle 2542; Wolbung von Hächen 308. Topas, Veranderung der krystalle durch Behchtung 240 Toplersche Luftpumpe *243.

Tors on von Prismen 49

Torsonswage 49.

Trughest, Gesetz der *313

Tragheit der Krystalifischen 648. Transformationsiension *48 *192

frehenzhydrusylamin, Schmelzpunkle 266 Sphorokrystalle 282. Trimorphic 210: Linwandlongserscheinungen 210.

Trichiten, Bildung 354, *419, *420; Entstehungsursache 360, gegliederte 360, Geschichte des Wortes 361 Ursuche der Gliederung n. Krümmung 363; Streckung 374, plotzliche Verdickung 360

Tridymithlattehen, werden durch Erhitzen

optisch emszig (7a

Transtrometakresol *69, Dimorphic 201, Mikrokrystalle *512, Tropfchenbidding 727.

Trinkwasser, mikrochemische Analyse*536. Triphenylbismuthin, Dimorphie 209. u-Triphenylguanidin, Entglasung 708,

Spharokrystalle 199.

Triphenyimethan, Dimorphie 262, Anderung des krystellhahatus 305, hemimorphe Krystelle 297, Mikrokrystelle 5543 Spharokrystelle 267, Streckung von Trichiten 378, Tropfehenbildung 727, Überwachsung 402 Wolhung von Flachen 307: Zustandsanderung 600 Zwillingsbildung 409.

Tropfchenreibung *165

Tropien, I rschemungen bei mit der gaoren Oberflache mit der Luft in Beruhrung befindischen Tr. 276 halbbegrenzte 276, verschiedene Formen ders, beim Einfalten in Flussigkeiten 283, 284 Abbitd., stillstehende 250

Troplenformen 251, "ts4.

Tropulm-Platinchlorid, Polymorphic 588. Turgorkraft * 688.

furnalm, pyroelektrische Eigenschaften 38, Spannungsvertheilung 53.

Turmalinplatten 37.

Ľ.

liberfuhrung 840, bei geschmolzenen Salzen 842

Cherführungserscheinungen 843.

Cherfuhrungszahl 844 Cherfutzung 187

Lberkuhlung 187.

thersättigungszustand beim Sieden von Flussigkeiten *153.

Cherschmelzung 498

l berwachsung, regelmaßige bei Mineralien

Umlagerung, dadurch entstandene Fischer 68. durch Licht 240 Undagerungen, molekulare, beim Auffosen

Umlagerungserscheinungen 72

Umsetzung, umkebrbare 581.

l msetzungsgeschwindigkeit 388,

Umwandlang befeuchteter Korper 662, acreversable 662, reversable 665

Umwandlung der Modifikationen metallischer Substanzen durch Losungsmittel "608.

I mwandlung der Modifikationen nichtmetallischer Substanzen durch Losungsmattel 844.

Emwandlungserscheinungen, Ahnlichkeit ders, mit elastischen Deformationen 76, *+11, *505.

Umwandlungsgeschwindigkeit, Einflussauf chem kry-tallwachsthum 614; Maximum ders. 192.

Uniwandlungstemperatur enantiotroper kurper 487.

Linwandlungsvorgang, Linkehrbarkeit dess.

Undulationstheorie des Lichtes 16.

Impolarinduktion *855

Universalapparat, Groth'scher 149.

l pregelmußigkeit der hrystallformen 317. Unstert lighkeit *320.

Untersalpetershure, Dissociation *13, *137, Uran, mikrochem Reaktionen *553.

Uranglimmer, Schlagfiguren 87.

Urmaterio 311, 512,

Vacuumflasche *254.

Vanadium, mikrochem. Reaktionen *533. Verbindung, chemische 232, "391; Eintheilung 604, chemische, in Bezug auf die Wirbeltheorie *394; -lockere + chemeine fie 603, *618.

Verbindungen, chemische u. physikalische 518, Unterschied von molekularen u. atomistischen *489.

Verbrennung fester körper *66.

Verbrennungsfiguren *68.

Verbrennungspsendomorphosen *74.

Verdampfung *139, Molekulartheorie *471.

Verdampfung und Dissociation, Analogie

Verdampfungsgeschwindigkeit * 141; in vertikal stehenden Rohren *142.

Verdichtung, permanente 101; der Metalle durch Compression 105.

Verdunstung bei kleiner Oberfläche *143. Verfüghtigung fester körper *38.

Verflussigung der Gase, Apparat zur Demonstration ders, 816

Vergiftungen, mikroskop. Nachweis *537, Verschiebung, elektrische, im Gegensatz zur Deformation eines elastischen korpers *957.

Verschiebungselasticität, Definition 106,

Verschiebungsrichtung 68,

Verwachsungen, regelmäßige 293,

Verwandtschaft, chemische, als Massenanzichung aufgefasst *391.

Verwitterung, krystallisationserschemungen bei ders. "51, der Krystalle "48, *50, Verhinderung der V *51.

Verwitterungsellipsoid *3%.

Verwitterung-figuren *52, Unterschied von den Atzirpuren *57

Verwitterungstensinn *195.

Verzweigung der Krystalle 378, 379,

Vierfachbromkoblenstoff, Dimorphie 178. Viskosital 48, 211,

Vivianit, Schlagfiguren 87.

Volumelasticulat 104 ff., *414; Definition ders. 106.

W.

Wachs, Sphurokrystalle 387.

Wachstham, chemisches u. physikalisches

Wachsthumsgeschwindigkeit 623; Herabminderung 625, verschiedene bei krystallflächen 390.

Wachsthumsrichtungen, Wechselders, 340.

Wachsaberzuge *484 (Note.

Wanderungen von Hussigkeiten beim Durchleiten des elektrischen Strames 831.

Warme *368.

Warmeenthindung bei Bildung von Mischkeystallen 651

Warmegleichgewicht *189.

Warmelestung 37.

Warmeleitungsfahigkeit, Methoden zur Bestimmung 38

Warmetonungen 379.

Warmevertheilung in Kupfer, Anderung durch Magnetismus 137

Wasser, auflosende Wirkung auf Glas *181; bei haben Temperaturen *182. specifische Dichte bei verschiedenen Temperaturen 687,

Wasserdampf, Dissociation *42.

Wasserdunst, Zusammensetzung dess. 158.

Wasserhammer 244.

Wasserhaut *169, *175; auf Glasern *75; temporare, Gewicht u Ursache *177. Wasserstoff, Diffusion *82.

Weinsaure, mikrochem, Beaktionen *553,

Wellenbesanftigung durch Ol 25%.

Wellenhildung, Verhinderung ders, durch 01 259.

Wellenfläche 34, 85, 86; doppelte 34.

Widder, hydraulischer *605

Widerstand, Anderungen beim Durchleiten des elektrischen Stromes 820.

Widerstandsschraube 535.

Wiederbildung verlorener Gliedmoßen molekulartheoretisch erklüri *523.

Wind, elektrischer *226, Geschwindig-

Wirbel, Enistehung ders. 268.

Wirhelartige Stromungen in Tropfen 273

Wirbelatome *374 Note'.

Wirdelbewegung 247, 356; Literaturzusammenstellung *594.

Wirhelbewegungen in Tropfen *499. Wirhelfaden \$47.

Wirhelformen 282

Wirbelhypothese der Materie *373.

Wirbellinie 247.

Wirbelringe 247; Entstellung u. Veränderungen ders beim Eintropfen einer Flussigkeit in eine andere 284 Abbild.), 282, hinter der Schusslinie *4; in Tropfen *499.

Wirbel von Wirbeln 247.

Wismuth, gepresst *99, kunstl. Zwillingsbildung 69, 74.

Wismuthglanz, Gleitslächen 67.

Witherit, Zwillingsbildung durch Erwärmung 147.

Wolhung von Flachen 307

Wolkehen hinter dem Projectil nach dem Schuss *3.

Wolfram, mikrochem, Reaktionen *154. Wood sches Metall, Erhobung des Schmeizpunktes 820, Umwandlungserscheinungen 802, 805.

Wurmröhren in Krystallen 430.

T.

Young'sche Spannung 262, Yilmum, mikrochem. Reaktionen *\$54,

Z.

Zähigkeit 58.

Zeschenapparat 25.

Zellbildung, freie *810.

Zelien, kunstliche 520, Recept zur Herstellung *597; Versuche über Bildung ders. *598, Türgorkraft (osmolischer Druck in dens. *495.

Zellformen, Ahnlichkeit mit anorganischen Gebilden *483.

Zelihaut *483.

Zellkern *483, 505, dessen Funktion bei Chritinusscheidung *506; Theilung dess. *508.

Zeitkerne, lebende, kunstliebe Farbung ders. *506.

Zelimembranen, Wachsthum durch Apposition *486, durch intussusception *485, *486. Zellsoft "ins.

Zellenwachsthum verglichen mit Krystallwachsthum *538.

Zeliwand, Porosital *485.

Zerquetschungsmomente *61.

Zersetzung, primbre und sekundare \$37.

Zersetzungstiguren 535, 544 Zerspringen der Krystalfe 393

Zertheilen der Praparate 30. Zimmtsäure, Dimorphie 208; Streekung von Trichiten 377

Zink, gepresst *99. Mikrokrystalle *553. Limwandlungserscheinungen 216.

Zinkbænde, Zwillingsbildung durch Erwarmung 147,

Zinkovyd, Pseudosublimation *70.

Zinksulfat, Dimorphie 217, reversible l'mwandling 669.

Zinn, gepresst *99; mikrochem Reaktionen *554; rhombisch krystallisirende Modifikation 183, Umwandlungen bei Temperaturanderungen 182.

Zinnehlorid und Chronichlorid, reversible Umwandlung 679.

Zinnlegtrungen, Umwandlungserscheinungen 802,

Zinnoxyd, Pseudosublunation *74.

Zinnsaure, Polymorphie 590.

Zirkentum, Polymorphie 593; mikrochem. Renktionen *354.

Zirkoulampe 29.

Zubereiten der Ubjekte, Vorrichtungen dazu 29.

Zucker, Eniglasung 714

Zuckerkrystalie, Herstellung großer 323. Augiestigkeit 55.

Zugspannung 76, 80.

Zusammenpressen zwischen zwei Platten 59.

Zusammenschweißung feuchter Pulver durch hoben Druck *603.

Zustandsanderung, chemische u. phystkalische 595, 665, unter Eufluss der Warme 605.

Zustandsunderungen fester korper 44. flussiger Korper *345; gasformiger Korper *4, *840.

Zwillinge, polysynthelische 412; Storung der regelmäßigen Struktur 416

Zwillingsbildung 407, 412, durch Druck 62, 69-70, 71, 418; durch Erwarmung 417, durch Zug 418; kunstiche 69, *583; im Mineralreich 449, Erklarung auf Grund der Molekulartheorie *428; Einfluss der Viskosität 415.

Zwillingsgreuze, angebliche Verschiebung ders. 448.

Avillingsstruktur, Theorie *606, Zwischenschichten, gallertertige 543,

Autorenregister.

(Die mit * bezeichneten Seitenzahlen beziehen sich auf den 2. Band.)

A.

Abat 285. Abbe 5, 6, 24, 25, 26. Abel *59, *60, *63, *64. Abich *576. Abraham *488. Abria *322. Achard *151. Adams 236, 288, 709, Adanson *576. Aggiunti 259, *40, *466, *467, *489. Alexejeff 728, 729, 738, 789, 752. Allen 548. Altmann *482, Amagat 41, 109, 819, 820, *200, *204, *208. Amat 213, Ambronn *485 Amici 5, 7. Amontons *108. Ampère *367, *876, *895. Anderssohn *853. André *48. Andrews 848, *37, *208, *212, *214, *215, *216, *240, *474. Angström *425, *588. Ansdell *219. Antolik *287. Arago 96. d'Arcet 802. Aristoteles 257, 259. Armstrong 186, 833. Aron 42, 43, 44. Arons 824, *264. Arrhenius *339, *454, *594. Arzruni 205, 865, 393, 469, 472, 655, *429. Assmann *159, *467, *489. Atkinson 96. van Aubel 286.

Auerbach 286, *569. Augustin 486. Avenarius *202, *208, *246, *248. Avogadro *463. Ayrton 96.

В.

Babinet 96. v. Babo 472, *103, *103, *423, *443, *197, *214. v. Baeyer *402. Baker *84. Balfour *525. Ballowitz *515. Balthasar 43. van Bambecke *516. Baranetzky 557. Bardsky *468. Barentin 342. Barett 488, 809, 841. Barlow *615. Barthélémy *576. Barthold *494. Bartoli 485, 786, 829, *6, *487, *209, *322. Barus 236, 786, 787, 808. de Bary *484, *530. de la Bastie 784. Battelli 236, 764, 820. Baudrimont 844. Bauer 66, 82, 783. Baumeister 44, 109. Baumgarten 41. Baumhauer 68, 472, 475, 894, 459, 488, 489, 492, 500, 592, *834, *597. Baur *586. Bauschinger 83, 97, 812. Bazarow *393. Beaumont, Élie de 61. Beccaria *280, *284. Beckenkamp 41, 48, 418, *56, *376.

Becquerel 470, 184, 803,548, 518, 811, 838, 849, 851, *120, *240, *305. Becquerel, Ed. *228, *176. van Beek 260. Bède 286, 549. Beer 40, 42, 256, 286. Beetz 228, 224, 236. Behrens 336, 874, 527, 585, 570, 592, 625, 784, 787, 588, 570, 592, 625, 784, 785, 787, *548, *548, *549, *553, *555, *566, *568. Bellati 439, 462, 467, 469, 286, 789, *586. Belli *281, *285. van Bemmelen 569, 570, *183. Benecke 26. van Beneden *545, *546. *525. Benedict 260, 280. Ben-Saude 448, 446, 449, 450, 451, 458, 490. Bentley *848. van Bergen 260, 280. Berger *457, *465, *466, *576, *584. Bergmann *877, *892. Berliner *72, *604, Bernoulli, D. 484, 459, 464. Bernstein *498. Berres 26. Bersch 668. Berson *586. Berson *586.

Berthelot 245, 584, 585, 682, 750, 757, 787, 852, *46, *49, *26, *27, *28, *29, *30, *48, *59, *68, *65, *66, *76, *446, *447, *432, *487, *280, *392, *428, *429, *456.

Bertin 96, *28, 528, *814 Bertin 96, 235, 538, *544. Bertrand 20, 21, 449, *175, *529,

Bertsch 26. Berzehus 164, 213, 587, 594, 632, 728, 799, 860, "62, "608, "109, "158, "398, "649, "636, "636, "636, * 657. Bessel-Hagen *176, Bettendorf %43. Beudant 175, 48%. s Bezold *594. Bioneta "39 Branconi 44 Binhat 675, *238, *240 Bickerton *240. Bidwell \$39. Bjerknes *363, *366. Biewend *98. Bineau *463. Brot 175, 260, 289, 285, 487, 438, 441, 447, 430, "237, Bischof 775. Blagden "197. Blasus 96, 118, 490, 499, 541, 542, *51, *53. Bleekinde 827, 829, 840, Blochmann *525 Blomstrand "469. Blondlot 233, 534, *72, *224. Blosam 591. Blumenbach *\$39. Blommitt *84. Bodazewski *5 Budewig 56, 201, 388. Boisgiraud 260, 2x0, da Bois-Reymond, E. 830, 833, *83, *119, *349, *358, -109. du Bois-Reymond, P. 248, 250, 261, 262, *348. Bokerny *493. Bolliger *858. Boltzmann 219, 220, *320, *61, *453, *478, *480, Bolzenhart *569. Bombieci *602. Bonnet 256. Bontemps 787, *173. Bordet "36, Borelli 245, *368. Horgmann 219, *224, *239. Boritzky *346, *349, *553. Born *511. Boscovich *162. Bostok *151 Botkin 557. Botsch *29, Buttger 255, 514, *11, *39, *78, 4332, Bollinger *34. Bottomley 83, 823, *176, *255, *585.

Boue "576. Houis 750. Bourgeous 590, *546. Boussingault "48. Boutigny *331. Routy 582 386 Bovert *317. Royle *200, *236. Brame 235, +63, *194. Brande "240. Braun 101 224, 614, 687 *15, *245, *211, *354, *594, *694, *3 20. Brauns 55, 94, 115, 117, 367, 370, 894, 637, 463, 646, 446, 649, 638, 634, 635, 636, 661, 660, 653, 7546 Bravais 35, 416, *160, *164, *379, *384, *390, *395, *104 Breithaupt 65, 395, *869. Brenken *49. Brennecke 353. Brerion *66. Bresson *386. Brewster 4, 46, 47, 38, 53, 96 173, 256 388, 437, 438,488,633, *377, *544. *569. Brezina 68, *390. Brinell 808, *586. Brioschi *379. Brisson *139. Brit. *403. Brods 480, 491. Brogger 70. Broughton 256. Brown, R 264 Brownting \$57. Brucke 522 362, *163 *164. Brugelmann 763 764, 775, *556, *557, *566 Brugnatelli 260, 280, *580. Brunhes 560. Brunner 285, 821, *209, Brustlein *129. Buch, L. v. *580 Buchanan 744, *223. Buchholz *195. Ruchner 724. Bucking 55 56. Buckmann *264, *283. Buff 223, 282, 460, "264, " 634. Butfon "392. Bunsen 349, 815, 820, °47, °48, °49, °21, °29, °60, °176, °177, °482, °335, °336, °393, °457. v. Burg 486 Butschl: "509, "515, "518. Buys-Ballot *393,

Cagmard de la Tour 41, 78, 109,235, *202, *207, *209, Calioury *14. Carlletet 816, 818 *18, *36 *37, *52 *129 *(32, *133, *134, *134, *185, *210, *215, *216, *219. Calderon at. Campbell *506 Cannizzaro *463. Canton 38, *305 Cardiani *227 Carey Lea 631, *585. Cartus "15. Carnelly *191 Carnoy *509 Caron 186, 805 Carradors ±80, ±80 Casamajor 280 Case W. 679. Catalan 256 Cathrein 379 Canchy 13, 246 "367, "372, Cauderny 256. Cavallo *254 Cazepeuve 664. Cazin *179 Challis *363 Challen *66. Chancel 614. Chantard 256 Chaperon 484. Chappuis "81, "176. Charautt "222. Chatelier 860. Chetwood 238. Chevalier 5, 7, 123. Chevreul 391 578, 749 Chiozza *175. Christiansen 590 644, 748, *208, *405, *394. Christisan 724 Christoffel 338. Cigna *254. de Cizancourt 766. Clairaut 251, 295. Clark *9 *134, *209. Clarke "569. Clausius "169, "168, "166, "166, "165, "370, "486, "451, "453, "460, "461, "462, "462, "47 Clebsch 42. Clemendot 814. Cinetto 356 Cohen 379, *312. Cohn 529, *484. Cohn, E. 824, Coleman 264.

Collins 224.

C.

Colson *73. Commines de Marsilly *374. Considère 85. Cooke 474, 217. Cooper 29. de Coppet 666, 740, *497, *426. Cognillon *78. Cornelius *458, *345, *853, Cornu 44, 99, 409, *337. Coromilas 44, 66, 87, 800. Cotta, B. v. *569. Coulier *466. Coulomb *104, *103, *922, *223. Coventry 43, Crafts 788, *45. Craig 247, *62. Cramer *491. Credner 306, 462, 634. Crell 798. Cremona *379. Crookes 512, *267, *276, *285, *304, *812, *314, *480. Cross *825. Crosse *232. Crova *83. Crystal *232. Cunaus *248. Cunnington *285. Curie 38, 300, 666, *384, *14R Cuthbertson *240.

D.

Daelen 773. Daguerre *171. Dahlander 404. Dalencé 749. Dallas 389. Dalton *871, *891, *892. *468. Damien 687. Damour 245. Dana, E. S. 397, *395, *484. *587. Dana, J. D. *377. Dana, J. S. *569. Dancer 16, 268. Daniel 840. Daniell 484. Daranne 854. Darapsky *482. Dardenne 260. Darwin, Ch. *492. Daubrée 70, 590, 704, 811, *60, *68, *69, *71, *182, *185, *187, *529, *584, *585, *603.

Davy *19, *24, *84, *248, *334, *869, *415, *461. Dawidow 286. Day 709, *45. Debray 217, 594, 606, 622, 633, *44, *48, *49, *66, *138. Debus *63. Decharme 249. Degen *407. Deike *576. Delafosse 426, *395, *434. Delaunay 256. Deleros *58 v Dellingshaugen *859. Deluc *151. Demarçay #40 Demokritos *846. Denis *598. Derbishire 96. Desains 485. Desenguliers *456. Descartes *456. Des-Cloizeaux 175, 218, 870. 463, 594, 665. Despretz *290. Detlefsen 555. van Deventer 674, 678, 679, van Deventer 874, 678, 679,

*196, *198.

Deville 704, 702, 704, 743,

*6, *42, *43, *44, *45,

*16, *17, *24, *84, *88,

*44, *48, *66, *70, *84,

*82, *434, *380, *884,

*463, *464, *473.

Deven 804, *840, \$847 Dewar 804, *219, *247. Dewitz *512, *545. Deyl, H. u. J. van 5, 7. Dibbits *438. Dieterici 687, *440. Dines *459. Dippel 3, 24, 834, *488, *486. Dispan 260. Ditte 540, *74, *85, *487. Dittmar 97, *437. Divini 4. Dixon *28, *29, *30. Döbereiner *6, *334. Dogiel *575. Doller 214, 215. Donath "394. Donders 549, *234. Doenitz 347. Donné 26. Donny 248, 244, *451. Door 280. van Dorp 201. Dossios *422. Doublot *241. Drspar *428. Draparnaud 260, 280. Draper 256.

Drechsel 550, 572. Dreher *394. Drion *210. Duboscq, 29, 96. Dubrunfaut 557. Duclaux \$94, 568, 574. Ducretet & Co. 816, 847. Dufay *247. Dufet 654, 655. Duffy, 496, 750. Dufour 788, *6, *454, *452, *453, *290, *576, *584. Duhem 654, *454, *599. Dulong 583. Dumas 774, *34, *80, *487, *430. Dupré 236, Duprez *159. Durrant *580. Dürre 812, *79, *108, *430. Duter 219, *221. Dutrochet 260, 274, 289, 569. Duvernov 548, *485. Dvořák 78.

E.

Earnshaw *3. Ebell 640, 777. Ebelmen 527, 779. Ebert *830, *337. v. Ebner 488, 492, *488, *487, *602. Echols *47 Eckbard 566. Edison *72, *76, *296. Edlund 104, 236, *264, *265, *805, *862. Ehrenberg 333, 346, 502, 504, 536, 587, 556, 684, 635, 686, 724, 730, *584, *566. Eimer *509. Einhorn 209, 411, 601,726. *593, *596. Eisenlohr 256. Eissler *66. Élie 286, *368. Elster *105, *241, *242, *558. Emerson 779, Emett *209. Emmerling *181. Empedokles *845, *898. Engel *49, *48, *66. Engelmann, Th. W. 24. 833, 895, Enklaar 557. Epikur *346. Erckmann *36. Erdmann 685, 802, *484,

Erhard *312.
Ermann 503, *340
Etard 643.
v. Ettrogshausen 237.
Euler 346, *363.
Everett 41, 409
Ewald *302.
Ewand *302.
Ewaner 90, 266, 267, 268, 487, 492, 524, *53, *423, *336, *367

В.

Fahbri *290. Fabri 285, 484. Fac 336. Fairbairn 841, 844, 845. Farmintziii 392, 393, 528, 547, 570. Faraday 40, 222 223, 233, Armday 40, 222 223, 233, 235, 237, 387, 828, 327, 387, 828, 375, 977, 9105, 9107, 9108, 9228, 9227, 9237, 9240, 9248, 9279, 9280, 9244, 9285, 9279, 9280, 9244, 9285, 9279, 9280, 9244, 9285, 9287, 92 *291, *303, *325, *353, *253, *253, *353, *355, *365, *365, *365, *451, *453, *451, *458, *457, *458, *480. Favre 64, 595, 845, *84. du Fay *240. Faye 256, "322, "324. Fayet 26. Fechner *245. Feddersen *6, *224, *279. Fehling 523. Feil 783, 787. Ferguson *298. Fernet *303 Fierlander 26. Figurer 185, 569. Filliol 369. Fink 819. Fischer *340. Fischer, H. 362. Fischer, W. *190. Fillico 698. Fitzgerald *261. Fizeati *305, *368. Fleming *312. Flemming *309. Fletcher 112, 113. Flogel *578. Florimend 256. Flugel, G. S. *17. Flugge *5#7, *530. Fock 634. Fot *315, *517, *320.

Fouseen "#1. Footana 219, *83. Foeppl *237, *476. Forthbeimer *61, 62 63, 106, 353. Ford 893 hordes 701. horster *377. Forstner 794. Foucault 26, *305. v. Foullon (83, 306, 320, 873, 486, 642. Fouqué 782. Fouret 723, 752, 776. Fourquignon *18. Foussereau 607, 783, 819, 352. Francisci #455 Le François 256. Franke, J. F. A. *569. Frankenhelm 48, 153, 454, 155, 161, 162, 163, 165, 167, 169, 189, 188, 199, 191, 245 260, 285, 300, 803, 309, 810, 811, 812, 317, 318, 325, 883, 835, 343, 867, 978, 389, 390, 394, 893, 898, 399, 444, 412, 416, 436, 437, 417, 448, 504, 526, 527, 537, 501, 593, 610, 634, 636, 638, 698, 699, 704, 702, 704, 708, 706, 707, 708, 718, 720, 730, 731, 751, *40, *41, *43, *56, *154, 209 *377, *378 *379, *399, *447, *449, *429, *480, *431, *447, *601. Frankland "8. Franklin 257, 258, 289. Franklin, W. S. *120 Franz, 89 Franzi *66. Fraunhofer 14. Fremy 185, 663, 845. Fresnel *158, *361, *367, **368.** Freund 833, Frey *583 Fruk 29, 603 Friedel #470 Fritsch 26, *353, *569. Fritts 709. Fritzsche 482, 201, 802 *138. Frühlich *261. Frohschammer *346.

Froment 13.

Frowein *58.

Fromme 807, 808.

766, *241, *434.

Fuchs t69, 426, 699, 704.

Fuers 18, 19, 20 153, *89, Funke, O. *335. Fusinieri 260.

G.

Gad 524, 522. Gadolin *381. Gaffield 287. Gulder *343, *529 Galtun *532. Gardiner *504. (inspar *t32, Gassendi *316. Cassint *134, *232, *234, *260, *262, *267, *296, *303. Galtermoon *118. Gaudin *395, *396, Gaugain *237, *244, *452, *255. Gauss 251, 285, 287, Guutier *4s, Gay "137. Gay-Lussac 285 482, 749, 748, *16, *141, *132, *197, *290, *453, *46J, Gehlen *112. Geliler *t66, *#36. Geinitz 175 GeiBler *545 Geitel *103 *240, *241. *212, *604. Gelis 701. Gerbrin *420. Gerhard *468 Gerlach 574, *512. v. Gerlach x6. v. Gernet *28. Gernet 28, Gernet 28, Gernez 180, 181, 182, 198, 354, 621 622, 681, 693, 695, 695, 695, 765, 7109 7112, 7113, 7117, 7137, 7138, 7141, 7142, 7143, 7143, 7158, 7427. Gerstmann 568, 569. Geuther 170, 298. Grese *18, *241. talbert 287. Gintl 559. Giobert 799. birard 26 Giraud 708. Gladstone 256, 829, 844, *36, *Su8. Glaisher 826. Gleichen "584. Gmelin 219, 355, *45, *86, *412. Gobel "624. Goldhammer 236 Goldschmidt 256.

Goldstein "260, *274, *278, *376, *277, *283, *284, *394, *386, *342, *813, *814, *346, *319, Goossens Não Goppelsroder 573, 575, 577, * 126. Goppert *494. Gordon 824. Gore 488 /urthumlich ist dort Grove gesetzt , 833, *1x, *80, *151 *305 *322, *586. Goethe *163, *398. Gottlieb 749. Gous 683 Gov: 219, 332. Goeze 52 Graebe *402. Graham 290, 585, 386 557, 558, 360, 564, 569, 385, 603, "6, "76, "77, "78, "84, "82, "124, "806, *600. Gratlich 90, 370, *484 Grashof 42. Gratz 292, 588, *866. «Gravesande 44. Grav 551, *247, Gretschel *480, Griffiths *197. Grimaldi 236, *364 Grimaux 524, 525, 559, B60. Grimm, J. 26. Grobben *525. Greger 776 Grnß 223 Groth 36, 38, 45, 48, 96, 149 178, 201, 901, 217, 192, 422, 426, 468 490, 496, 394, 686, 635, 794, *385, *397, *607, *609, *431, *434, *583. Grothuss *448. Groteinn 843, *143, *149, Grubor *541, *549, Grubter 530, Grunning 579, *600. tanéhhardt 233, 566. Gughelmini *377. Guglielmo *5, *223, tautgnard *509 Guignet 503, 513, 557, 632, Guldberg *13, *197. Gurlt * 182. buthere 527, 614, 658-788, 739, 743, 768, 764, 765, *199 *240. Guyard *120 Guyton-Morveau 592.

H. Haag *615. Haberlandt 537, *306. Hackel *532. Hagen 252, 256, 260, 285, 748, 6, 248 Hagenbach 64, 823, *278. Hahn Set. Hardinger +64, 295, *169, tall 235, *198, *320, Hall, Sir James 61, lialley *155, *157, *576. Hal strom 824. Hahwachs *338. Hamberger *156 Hamburger 869. Hamilton *#28. Hammerschundt *56. Hampe 713 Hankel 38, 39, 40, "241, *868 Hannay "32, "72, "82, "126 "131, "176, "201, "209, "210 "210 "220. Hansemann *371. · Hanstein *495 Hantzsch 109, 212, 692, 622, 662, *102, *508, *596, *600. Hartig 550. Harting 3, 4, 644, *534, *535, *544, *547, *548, *549, *530, *551, *584, Hartoack \$1. Hattendorf \$2, v Hauer 239, 305, 306, 260, 344, 342, 313, 314, 315, 320, 321, 322, 323, 367, 368, 369, 370, 371, 375, 391, 395, 404, 407. 436, 456, 458, 457, 469, 461, 462, 486, 506, 609, 627, 637, 641, 642, 656, 743 *50, *51, *87 *431. Hausen *\$47. Haushofer 488 *546, *548, * 549, *555. Hausmann 38,699,807,*383. Hautefeuilo 213, 594, 592
713, *15, *38, *70, *72,
*77, *78, *85 *128, *129,
*131, *192, *193, *210, ·219. Hauy 88, 390, 634, 635, *877, *406, *128, *129, Hawes *212, Hawksbee 231, 283 Hawsbee 217.

Heeren *39. Hegel 5fx Heidenhain 810. Heilmann, Ducommun & Steinlen 125, *388 Heim 184, *296, *307. Heinstus 557. Heintz 198, 749. Hellwig *120. v. Helmholtz 223, 244 246, 217, 218 822, 832 839, 863, *32, *119, *151, *156, *466, *167, *169, *490, *343, *368, *367, *373 *874, *433, **77. Helwig 26 Hempel *123, *323. Hendry 775. Hennig 806, 808. Henrick *240 Henriyaux 776. Henry 236, 545, 546, *120. Heritsch *#50. Herman, Douglas 175, Hermann 42, 426, *394, +431. Herrmann 474, 474, 755, 797, 800, *409, *408, 797, 800, *40%, Hertel 13. 15. Hertwig, O. *515, *516. *517-"517.
Herityig, R. "517
Heritz 90, "149, "234, "237,
"245, "274, "301 "303,
"304, "343, "320, "322,
"316, "337, "338 "369,
"607, "608, "610.
Herwig 238, "470, "244,
"305, "335. Hesehus 99, 101, 332, v. Hessling 26, Heumann 584. Heaser *509. de Heyde 260, 280. Hicks 247, *374, Highley 26, Hjortdahl 426 Hinrichs *395 Hintze 695. Hippokentes *298 Hirschwald 174, 450, 717, 730, *354. . 403. . 403. . 408. . 408. . 408. . 408. . 433. . 434. . 435. . 439. . *167, *270, *271, *271,

Hearder *59,

Hecht 115, 580, 663, de Heen *173.

"275, "282, "285, "390, "291, "292, "293, "210, "399, "306, "344, "313, "346, "348, "349, "324, "838, "453, "456, "457, *66%. Hobbes *346 Hochsletter *576. Hodgkinson 40. Hodgson 36 van Ulfoff 492, 364, 562, 563, 564, 587, 609, 674, 676, 678, 679, 413, 40, 81, 838, 887, 8454, 84966, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 8496, 84 Holmonn *88. Holmeister *319. Hogarth *\$2. v. Höhnel 787, *598. v. Holger *370. Holtz 221, 222 334 *230, *238, *244, *254, *273, *274, *284, *807, *309, *390. Holtzmann 287. Homen *257. Hood *132. Hooke 4, 12, 23, 44, 236, *869, *877, *484, *638, *673. Hoorweg *284. Hopkinson 820 824, Hoppe *105, *244 Hoppe-beyler 554, 814. Horsford 546. Horstmann *29 *43, *44. *38, *201, *668. Hough 256, Houton de Labillardière *81. Hovestadt #208. Huber *853. Hufner *123 Hugzinger 557. Hunter *84. Hurman 236. Hussak 214, 215, 446. Hutchins 224. Huyley #6. Huyghens 243, *264, *277.

I.

Ihmori *75, *177, *180, *183. Ilosvay 757. Imbef *500. Ingenhoes 585. Isamhert *35, *44. *45, *46, *47, *440, *125, *187, *138. Isenkrahe *365. Ishikawa *526. Iwig 580, 613

J.

Jacobson "402. Jacques 40. Jagn *605. Jamin 290, 687, *6, *175, *186, *119, Janisch 26. Jannettax 818, *389. Janssen, II. u. J. 4 Jarin 254. Jaumann *505, *609. Jawein *5. Jenus 842. Jellet 256. Jerichau 562. Jevons 268. Joannis *49. Jolly *444, *545. Jordan *379. Joubert \$75, 9380. Joule 104, 533, "202, "348, *461, *463. Joulin *47, *48, *84. Julien, St. 96. Julius 249. Jungfleisch 388, 678. Jungk 259. Jupiner von Johnstorff 4, *39. Jurgensen 830. Jurin 285. Jussieu 805

K.

Kalischer 184, 188, 916, 238, 709, *447, Kampfer *##8. kamiz *159, *161, *569, *580. Karoly: *59, *63. Karras *802. karsten 222, 840, *248, Kart 280. kaufmann *576. Kaul 256. Kayser *54, *175, *181. Koher *544. Kebler 590. Kehrmann 499 Kekule 411, *463, *469. Keller 85. Kenngott 507, *369, *576. Kepler *348, *569. v. Kerpely 766, 974. Kerr 219, 235, 838. Kerz *353 hetteler *267.

Kick 69, 61, 70, 88, 766 Kickling *167 *208, Kimmersley *225 Kircher, Ath. 28. Kirchhoff 41, 42, 109, 246, 248, 253, 287, 512, *114, *187, *190, *198, *199, Klang 44, 50. Klubs *190, *508 hlein 20, 21 42, 94 166. 175, 210, 149, 150, 158, 586, 558, 701, 431. Klein, D. 590. Kleinschmidt 588. blesst *248 Klement *546. Klencke, H *335. Klien 414, 415, 485. Klinger *400. Klocke 35, 94, 324, 326, 347, 349, 354, 335, 369, 394, 404, 495, 406, 407, 437, 438, 441, 647, 449 450, 451, 424, 439, 488, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 533, 618, 619, 638, 011, 612, 614, 645, 646, 648 630, 639, 633, 636, "351. Knapp *122. Knight, J. A. "329. Knoblauch 40. Knop 346, 327, 579, 793, 4838, 4482, 8887, 8848, *597. Knopf *84 Knoti *78. Kny *599 Kobell 488, 499, *584.
 Koher 353, *155, *160, *161, *162, *472, *580. Roch, G. A. 349. koch, k R 26, 48 66 103, 348, *77, *240, *583. Köhler 748. Kohtrausch, F. 41, 99, 100. 101, 102, 109, 115, 581, 522, 581, 809, 847, *77, *119, *357, *448. Kohlrausch, W 167, 184, 생선수 Kohn 106. v. Kokscharuw 201, *382. Koluček *181, *190, *197, *198. Kolhe *469. Kollert "244, kölhker *516. Kollmann 26. Konig 40, 43, 870. Konowalow *86, * ±00.

* 474.

Kopp 196, 314, 321, 335, 343 346, 347, 394, 399, 407 424, 544, 840, 676, 684, 752, 803, "892, "480, *434, *468 Korschelt *5#6. Korteweg 219. kotschau 249. kraft G. W. *157 Krat 325. Kratzenstein *157, *158, *160, *165. Kraus *244, *598 Kraut *49. Krebs *451. Krecke 608, "604 Kremers 585. Kronig *450. Krouchkoff *77, *108. v. Kroustschoff 584. Kuhimann 347, 389, 743, 725, *74, *484. Kuhn *806, kuhne 833. -Kuhne, W. *496, *497. Kultschitzky *516. Kundt 28, 29, 51, 236, 242, 289, 445, 533, 785, *4%, *448, *244, *213, *246, *298, *299, *303, *366.

L

La Coste *169, *471. Lagunowitsch *879. Lalande *200. Lallemand 85%. Lamensky *5. Lamarie 256. Lambert 749. Lame 42, 635. Lampadius 260. Lamprecht *349. Lamy *44 Lan 843. Landolt 524, "40, Landsberg 351, *101, *107, *169 v. Lang 458, 465, 554, 594, *264. Lange, Fr. A. *346. Langenbeck *353. Langley 841. Laplace 251, 252, 284, 285, 287 *456, Lapschin 828. Laroque 256. v Lasaulx 20, 95, 684, 733, *586 Laspeyres 775.

Lattermann 85. Laubenheimer 200, 201, *408. Laurent 98, "74, "404, "431, Lavalle 343 348, 346, 367 Lavizzari 685. Lavoisier 333, 798, *456. Lebaillif 10. Lebedett 533. Le Bel *894. Leblanc 321, Le Chatelier 110, 167, 184, 545, 643, 644, N99, *19, *21, *22, *34, *25, *26, *47, *441, *197.
Lecher *246, *267, *364, *255, *325. Lecoq de Boisbaudran 118, 217, 300, 802, 394, 606, 618, 619, 637 642, *468. Ledebur 768, 811, *79, *346. Leduc 216, Leeson 16. Leeuwenhoek 3, *334. Legendre 256, Legend *197, Lehmann, O. *654 p. ff. Lehot 250, 280. Leibnitz *136, *457, *345, 458. Leitgeb 554 Lellmann 198, Lemery *392. Lemoine 696 *193. Lenard, Pb. *613. Leplay *74. Lermontoff \$51. Lesage *350, *351, *852, *353, *354, Leschamps d'Availon 622. Leslie "101, "102, "103. Letheby *126. Levy 590, 782. Leydenfrost 256. Leydolt 32, 488, 491, 722, 723, 774, 779, 780, 781, *383, *369, *602. Lhermite 567. Lichtenberg 260, 280, *234. Lidoff 540. Lieben 482. Liebermann *109. Liebig 564, 370, 587, *112. Liebisch 74, 72. Liebroich 280, 324. Liesegang 145. Lilliman 802. Lindelof 236. Link 260, 504, 634, 635, 730, "68, Linnemann 29, 690, 691,

Linnemannus *155. Lippmann *77 Littmann 44, 449. Liveing *595 Liversidge 224. Lockyer *16, *17, *380. Lodge *9, 10, *861. Lore 310, 213, Lorenel *168, *305_*367, *569. Loomis 41, 109, Lorentz, H. A. *368, Lorenz *363. Loschmidt *868, *463. Lossen 890, 714. Loew, O *115, *116, *498. Louvet "124. Lowel 217, 666, 679. Lowitz 569, 698. Louvel *6 *151. de Lucchi 236. Luckow "63. Lucrez *346. Ludeking 548, 686, Ludige 236 269, 279. Ludwig 365, 566, 612. Luedecke 470. Luggin *164, *324. Lunge 626. Lussano *586. Luvini *222 de Luynes 783, 785, 787.

M.

Macfarlane *232, *239, *285. Mach 55, 77, 79, 242, 256, 730, *4, *2, *3, *397. *612 Macintosh 784. Madan #15. Maddux 26. Maggi 236. Magnus 256, 282, 549, 702, 704, 840, "86, "445, "431. "175, "204. Mahler "63. Was 238. Maier 488. Maillard 96. Main 65, "446. Malaguti 580 Wallard 410, 415, 417, 167, 171, 172, 174, 175, 176 435, 438, 442, 445, 449, 463, 654, *19, *21, *22, *24, *28, *26, *896, *406, *407, *409, *418, Mallock 109, Malus *364 Maun 259. Mannbeim 266.

Marangon, 61, 222, 252, 263, 786 *232. Marbach 175, 341, 449 Marcel *151. Marchand 180, 378, 337, 633, "HAY. Margollet 592. Margueritie 583. Margules 249. Marmini 256, *123. Marignac 458, 217, 585, 590, 591, 764, "35, "425, "431, ·660. Macrotte 243. Markownikow 183. Marquart, Clamor *438, Marsden 809, *73. Marshall 849. Martens 767, 772, 773. Marthet 236. Martin 18, 2448. Martinetti 764. Martini 250. van Warum *200, *236. Mary 309. Mascart *389. Maschke 289, 530, 581. Masse 96. Musson '386. Mattenect 260, 280, *144, *242, *237, *241, *263, Matthews 64. Matthiessen 246, 782, 860. Maurer 109. Maw *131. Maxwell 220, 242, 234, 529, *220, *223, *350, *355, *359, *367, *468, *463, *463, *534, Mayer, Adolf 578. Mayer, Robert 520. Mayer R. v. *343. v May thefer 186, 809, *394. Mazotto 757. Meier Fr *48. Meida *228. Melikoff *49. Melsens 256. Mendelejew 783, *474, van der Mensbrugghe 232, 256, 263, 268, 280, 283, *145, *462. Mercet *73. Merran 476. Merten 55. Merz 58, 188, *192. Messer 59, 102 van der Meulen *86, Meusel 784.

Meusnier 256.

Meyer, A *598. Meyer, B. v. *29, *63 Meyer, F. 26. Meyer, H. 224. Meyer, Lother 199, *461. *168. Meyer, O. E. 42, 57, 99, 185, 492, *163. Meyer, V. 617. 610, *15, Michaelis *136, *469, *471. Michel 240. Michel-Levy *546. Mile 286. Millar 807. Miller 594, 845, 840, *583 Wills 516 515, 848. Minary 256. Minding 286, Minnigerode 42, 44, *381 Minot *585. Mitscherhelt 111, 167, 178, 214, 247, 899, 426, 580, 536, 537, 594, 592, 702, 743, 766, *36, *458, *475 *149, *132, Mobius *540. Wohl, H. v. 15, 554, *484, * 191 Mohr *109, *411, *581 Mohr, Fr. *370. Maigna 53, *263, Moissan 214, *586. Mostessier 27. Molesworth '846. Moler 484 613, 617, *430 Modnár *30 du Moncel *390. de Mondestr *21, *48. Monge 256, Monier 513. Monnier "398 Montanari 283. Montignet *376. de Montlursant *63. Morey 256, Morel 590, 791, Morgan *270. Merin 186, 557, *402, *408. Morozzo *83. Morren *66, *335. Mosander (26, *43). Moser 239, 243, 849, *75 *171 *172, *544. Moszenk 569. Moulton *316, *317. Mousson 236, 806, 820, 822. Moutier *362. Mugge 67, 69, 79, 447, 174. 173, 174, 217, 370, 410. 614, 45%3, Mulder 540, #36. .

Muller 828, 2576, 2581 Muller, A 600. Muller, Fr E. G. 2129. Multer, H. *242, *235, *259, *261, *263, *279, *283, *290, *213, *243, *213, *269, * Muller, Johannes *514. Muller, J. A. *132. Moller, N. J. C. *486 Muller, R *43 Muller - Erzbach *19, *58. *143, *184 *394 Muller-Popillet 740, Munek 83a Munck of Rosenschold *222. Mancke *59, *166, *176, ** 40. Mucucke 123. Monder 197, 690, 891, 692 Muraoka 96. Musine 45 Musschenbrock 9, 185, "193. Myers "47. Mylius 547, *484, *603.

N.

Naccarl 236, *596. Nachet 7, 8, 26. Nadejdin 208 219 v. Nageh 550, 554, 556, *6. "346, "497, "684, "485, "485, "491, "509, "581, "598 Nahrwold *223 *225, *238. *140, *604, *609. Naquel *398. Natr "323, "227, "338. Natarison, E. u. l., *18 Natterer *200. Naumann, A. 642, *5, *82, *85, *85, *85, *69, *201, *353, *607, *109, *622, *623, *434, *436, *687, *439, *664, *670, *672, Navier 42, 109, 246, *372 Nebel *265, *598 Neef *263, *298. Neesen 99, 104. Normal 237. Newberg 503 611. Neumano, C. G. *7,*15 *112 Neumann, F. E. 52, 19, 57, 109, 142, 418, 114, 255, *56. Newall 252, 819, "330 "603 Newton 58, 256, 333, 2348, 2350, 2364, 2369, 2458, Neyreneuf 21, 244, 244 Nichols 819, *120 *125. Nicholson *248. Nickles 364, 546, *434.

Nicol 540, 582, *422. Nièpce 238. Nies 686, 807. Nietzki 632, 633. Nobert 44. Noble *60, *61, *68. Noggerath *576. Noll 534, *486, *493. Nollet *247. Nollner *581. Norden *83. Nordenskiold 217,801, \$76. Nordenström *116. Nörremberg 533. Norris 184. Nouel *586. Nowak 219. Nussbaum *519. Nyland *234.

0.

Obech 887. Oberbeck 248, 249. v. Obermeyer 61, 260, *230. *279, *302, *594, *609. Ochatz *566. Odstrčil *358. Offer 764. Ogier *35, *320. Okatow 41, 109. Oliver *504. Olivier *509. Omodei 686, 760, 807. Ord 513. Oersted *442, *200. Osmond 767, 899, 840, 849, *586, *603. Ossian 256. Ostwald 511, 580, 583, 585, 604, 669, 756, 848, 844, *41, *429, *454, *468, *472, *664. v. Oeltingen *28.

P.

Paslzow *120, *290, *805.
Page 532.
Pagliani 844.
Palsz 824.
Palmieri *237.
Panebianco 338, 589.
Papacino d'Antonio *59.
Papasogli 485.
Papa 548, *52, *58, *54, *55, *56.
Parmentier 248, 644, 645.
Parnel 96.
Parrot 286, 562.
Pasteur 247, 309, 342, 448, 594, 622, 675, *404.

Paul 690. Pawlewski *189, *219, Payen 556, 569. Peake 259. Péan de St. Gilles 558, 606, *601. Pebal *83. *464. Peddi 811. Pekárek 90. Peligot 776. Pellat *604. Pelouze 485, 774, *481. Penrose 236. Perkin *334. Pernet 782. Pernolet *73. Peron *576. Perrey *128. Perrot #334. Perry 96. Person 96, 757, Personne 574. Peters *569. Peuckert *264. Pfaff 55, 65, 90, 444, 219, 463, *483. Pfaundler 292, 302, 619, 638, 666, 687, 740, 741, 747, 763, 764, *58, *448, *426, *439, *449, *444, *464, *465, *465, *475, *584. Pfeffer \$20, \$62, \$72, \$297. *485, *494, *497, *515, *598. Pfeiffer 580, 825, *476. Pfeifsticker *874. Pfitzer *508. Pflüger *514, *512, *517, *523. Philipps 792, *462, *529. Phipson 240, *384. Picard *247. v. Pichler *230, *279, *302. Pickel 798. Pickering 624, #58. Pictet *489. Pieper 784. Pionchon 184, 809. Pirier #214. Pisati 702, 811. Planck *414, *415, *448, *476. Planté *306. Plateau 259, 256, *459, *162, Platter 687. Platz *80. Playfair *13, *204, *232. Pleischel 800. Plinius 257. Plossi 26, 29. Plücker 80, *305, *818, *819,

Plutarch 257. Poggendorff 246, *78, *282, *457. Pohl 26. Poillon 844. Poisson 42, 246, 254, 256, 286, *3, *372. Polazzo 764 Polis 209, 306. Politzin #328. Popp 842. Popper 78. Porret 83a. Porter 47. Potilitzin 668. Pouillet 289, *240. Poynting 824, *444. Pranghe *424. Precht 95, *49. Prechtl #377. Preece *225. Preston *286. Prevost 260, 280. Preyer *584. Priestley *47, *287, *240. Prillieux *509. Pringsheim 549, *335, *490, *494. Prinsep *197. Prost *599. Provenzali 788, 788, Pryson *232. Pscheidl 45. Pulfrich 109, *544. Puluj *267, *296.

0.

Quet *805, *322, *382. Quincke 249, 254, 355, 268, 285, 290, 394, 348, 356, 360, 366, 390, 458, 524, 522, 547, 568, 834, 826, 830, 832, 838, 843, *440, *462, *474, *202, *243, *490, *492, *495, *506, *502. Quint *594.

R.

Rabl *509.
Radikofer 550, 551, *599.
Radziszewski *384.
Rammelsberg *88, 246, 426, 461, 462, 463, 468, 599, 655, 713, 766, *481.
Ramsay 580, *32, *159, *190, *201, *209, *210, *213, *249, *472, *474.
Ramsden 45.
Rankine *374, *463.
Raoult 740, *498.

Rath, G. vom 171, 397. Rathke *169. Rayleigh 282, *8, *9, *339. Raymard *362. Reade 236. Readmar 774. Recknagel *201, *463. Redtentmeher *367. van Rees 256. de Reffve *63. Regéray 561. Regnault 265, 266, 267, 268, 709, 710, 802 °3 °170, °487, °198, °200, °201, °216. Reicher 140, 181, 676, 477, 691, 813. Reichert 432. Reiff 246. Reil *539. Reinitzer 781, *221, *386. Reinke 320, 521, *482, *491. Reinsch 369, 774, *384. Reiss 603. Reillinger 830, *244, *282. *396, *316. Remai *398. Repard \$68, 269, *546, *557, Rennie *102. Beuleaux "#13. s. Reusch 64, 66, 67, 68, 84, 85, 94, 448, 475, 248, 394, 420, 438, 440, 447, 449, 450, 451, *594. Reuß 833. Reveille 553. Reynolds 109, 248, 263, 528, 529, *529. Riche 757, 802. v. Richter 198, 693, *191, Richter, M. M 587. Riemann 42, *3 van Riemsdyk 698. Rieß *169, *240, 243, *447, *248, *254, *282, *288, *297 *805, *346, *335. Right 219, 236, *302, *305, *311, *312, *317, *338, *611. Rinteu! *289. Ritter 216, *210, *263, Ritthausen 359 de la Rive "248, "331. Roberts, W. Ch. 536 Robin "595. Robinson "44. Rodmann *62 Rogwell 166, 78%. Roders 248. Rohrer *369, *376. Roiti 252.

Bomanese 159, 462, 467, 449, 789, Romich 219. Romieu 260, 280. Rontgen 41 109 249, 287, 710, 833, "259, "820, "322, "359, Root *83 Roozeboom *37, *137, *138, *196, *197. Resanoff *484. Rosco *137, *235, *236 Rosc, G. 38, 68 105, 106, 164, 176, 198, 592, 599, 628, 631, 626, 814, *31, *66, *128, *195, *587, *546, *565, *568, Rose, H. 248, 384, 704, 724, 779, 798, 800, 801, 813, 849 Rosenbusch 18, 85, 379, *565, *601 Russmassler *568. Roth *468, *472. Rottok 259. Rouppe *83 Roux \$16. Rowland 40, 247, *368, Hover 622, Rudberg 760, 738, 759, 763, 764, *151. Rudorff 340, 382, 586, 625, 646, 647, 648, 650, 651, 676, 697, 744, 750, *197, *434, *599. Ruhlmann "142, "199, "259, *282, *286, *322, *369 *459. Rumpi 894, 685. Russow *506. Rolley, Frank 775. Rydberg *603.

Sachs "120, "483, "496, "504, "594. Sachs, J. v. "524, "529. Sachsse 530. Sarlebeck 895, 896, 897. Salcher 24. Sale #35. Salet "11, "305. Salleron 593, 784. Salm-Horstmar, Furst zu 487. Sanford *58. Sang *312. Sanio *486 Saporito-Ricca 811. Serrau *61, *65.

Sauber 315. haussure 61, *53 , *54. Saulter-Lemonnier 29. Savart 256 282, *643. Scanobi 214, 468, 591, 682, 748 Schabus 365, "369. Schacht 52. Schaffgetsch *434. Scharff 309. Scheerer 180, 420, 426, *534 Schefczick 260, 280, Scheffler 12. Scherck 236 Schertel (89 Schiff 621, 631. Schifferdecker *136 Schild 773 Schildlowsky 847, *7. Schiller 798, Schimper 554, 553, 534. 571, *186. Schischkoff *60. Schlagintweit, A. u. H. *569 Schleiden 334, "344, "444. *329. Schleiermacher #87 Schlömilch 4: Schlosing 579, *21. Schmid, E. E. *389, *881 Schmidt *50, *389. Schmidt, C. +6. Schmidt, G. *368 Schmidt, W. 191, 568, *\$35. Schmidt & Hansch 772, 778 Schmiedeberg 830, 538 371. Schmitz *486, *508, *309, *543. Schmulewitsch 533 Schneebelt 44, *302, Schneider *508. Schmeider A. 513. Scholz 723 Schönbein 114, 878, 574, 575, 412, 4127, 4820 Schönwald 798 Schorler *509. Schott 5, 26, 699, 723, 766 776, 777. Schott, O. *365. *366 Schramm *333. Schrouf 215, 420, *58. *395, *396, *397, *498, *428, *431. Schröder "80, "109, "412, "113, "111, "417, "418, "121, "152 "158, "427, "130, "431 Schroder A. *353.

Schroder, H., 90, 98, 98, 293, *105, Schroder, Th., 14, 84, 145, v. Schrotter 398, 774, *59. *192, *569 Schultz-Sellack 240 Schultz, C. 737, 740, 749, 783, 765. Schullze, Max *482. Schultze, O. *525, *528 Schulze 148, 578, Schulze, C. R. 217, 643, 669, *58. Schulze, H. 138, 550, 862. Schulze, R. *383. Schumann, O *110. Schuster, M. 463, *112, Schuster, M. *322, *339. Schutzenherger 707. Schwann "482. Schwarz, Alois 422, 348, behweigger *151. Schweigger-Seidel 260. Schwendener *184. Scichitone 702. Scoreby *569. Schert *64. Secoli *358. Seebeck 89. Seeber *377, *378. Seelbeim *78. Seely 610. Segner 851. Seguier 96. Seguin 811, *298, *305. Serbert 10. Seibert & Kraft 147. Selenka *515. Selligue 5. Sellmeier *367. Selmi 634. Selmons *598. Senarmont 112, 312, 836, 399, 654, *431, *599, *612. Serret 256. Sérullas 260, 280. Shabolt 26, Shenstone 738. Shepard *325. Sherman 783. Shields 258. Sichert, G *847. Stemens, Fr. 216, 238, 709, 710, 786, 816, *19, Stemens, W. *388, Silbermann '81. Silow 824. Simmler *545. Simon 235, 287, *134, *209. Sims *137 Sinsteden *216.

Sire 236. Specen 70 Skinner *35, *320. Slouguenaff *305. Smith *\$47 Smith, L. 7, 30, 238, 819, *85, *232, Smith, Rourda *399, *441, *473. Smitson *569. Schneke 64, 308, 499, *52, *53, *405, *377, *379, *380, *381, *300, *397, *107, *418, *583, *644. *615. Soled 55. Southous *109. Sorby 766, 767, 779, 846, 815, *546. Soret *159 Southern *151. Southworth 17 Spangenberg 486. Spezia 815, Spieß *304, *612, Spittgerber 723, 774, 786. Spottiswoode *256, *346. *317. Spring, W 59, 106, 107, 110, 233, 485, 539, 558, 579, 381, 763, 763, 803, 813 621, 498, 389, 813 621, *98, *390, *895, *421. Staedel 388, 675 Stabl 286. Stefan *142, *463, *472, Stein 34. Steinheil *104. Stelzner *112, *550. Stenger 40, 586, "263, "264 "297, "328. Stieren 219. St Martin 584. Stokes 246, *3, *319, *367, Stulba 843, 869, 844. Stoletolf *338 Stoney *397. Story 18. Straßburger *482, *486, *191, "509, "510, "546, "532, "599. StrauB "249. Streng "546, "847, "548, "549, "553, "357. Stricker 29. Strohmeyer *532. Stromeyer 574. Stroubal 336, 786, 787, 80%. de St.-Venant 42, 49, *371 Sylvester *134.

Tot 42, 43, 49, 72, 80, 406, 183, 583, *163, *847, *850, *254, *273, *387, *389, *458, *586. Talbot 17, 145, 166, *\$6. Tanimen 99. Taugl "504. Tate 289. Taylor 285. Taylor, R. *576. Tegelmeier 220, *598. Tellkampf 612. Tenne 589. de Tessau \$36, Than "16, "34. Thenard 748, *16. Thomson, J. J. *831. Thomson, J. M. 591, 820, 822, 823 424, *187. Thomson, W. 10, 42, 43, 49, 57, 58, 72, 103, 104, 49, 57, 58, 72, 103, 104, 106, 236, 247, 262, 292, 284, 421, 780, 820, 822, 258, 450, 450, 450, 428, 232, 842, 833, 834, 363, 364, 865, 366, 872, 8374, 438, 461, *163. Thompson 96, 169, 185, Thoulet 449, 578. Threfall *36. Thulke *56. Thuilie 83. Thurston 88 de Thury *369. Tichanowitsch 828. Tilden 738, *897. Tollens 197, 198 690, 691, Tollinger 740 Tomaszowski 824. Tombuson 83, 84, 236, 237 260, 280, 282, 809, 812, "112, "145, "256, *355. Tommss 665. Topler 10, *244, *287, *643, *613. Topsue 485, 590, 594, Tortona 6. du Tour *240. Traube 505, 520, 325, 641, *484, *597. Trechmann 183, 210. Tresca 59, 61, 85. Tribe 529, 844. Trommsdorff 446. Troost 592, 713, *18, *18, *18, *15, *28, *70, *72, *77, *78, *84, *82, *428, *129, *192,

Trotler *440.
Trowbridge 236, 282.
Tschermak 72, 463, 654, *307, *399, *438, *434.
Tscherkow *32.
Tscherkow *77.
Tuniliz 49, 256, 822, *7, *8, *30, *836, *366.

U.

Contrus 83. v Hjanin 740, 744. Ulerch 458. tpmen *63. v. Frbanitzk *316. trech 523. txielli 486.

Y.

Valson 585. Vallen 812. Variov 263, *261, *279 Valer 48. Velten 687, *440. Venturi 260, 280. Ventzke 569. Verdeil *335. Serdet *367. Verneuil 645 Verworn *519. Yesque 548 \icentini 686, 760, 897 \telle *19 *26, *27, *28, *61, *61, *63 *66. Vierordt 562 Vignotti *62. L. da Vinci 285, *168 Violle *78 Virghow *502. Vochting *521. Vogel, Fr. *581. Vogel, H. W. 26, 260, 783, 849, 852, "387 Vogelsang 333, 336, 362, 364, 420, 621, 784, 782, 783, 784, 783, 784, 785, 787, 767, 882, *345. Voigt 41 42, 49, 80, 109, *181, *367, *588. Yough, Cart "398. Voigt, J. G. *352, *385. Volger 175, 349, 457, 438, *581. Volkmann 254, 286, 287. Volter *348. Volpicelli 249. Volta 260, 280, *240, *580. de Vries 520, 549, 555, *485, *496, *698, *300

W.

Wange *15. van der Waals 255, *197, *201, *219, *461, *460, *579 Wachter *281, *306. Wackernagel 311, 335, Wagenmann 291, 568 Wagner 612, 748, *63. de Waha 829, *291. Waidle *83, *107, *178. van de Wal 585. Waldeyer *309. Walt 259, *347. Wallach 695. Waller 622 *109, *139. *380. Walrand 842. Walsh *218. Wanklyn *13, *14, *201. Warburg 45, 50, 81, 97, 401, 102, 185, 220, 224, 251, 839, 843, *418, *103, *105, *123, *427, *450, *121, *465, *476, *177, *181, *143, *144, *133, *18 Warren de la Rue 82×,
*212, *238, *259, *261,
*263, *279, *285, *299,
*345, *348,
Walson *240, *248. Watt 775, "48, "151. Way *308, Weber, C. L. 806 *305. Weber, E. H. 91, 258, 271, 273, 278, 275, 276. Weber, F. *476. Weber, R. 280, 486, 632, 708, 782, 825. Weber, W. 91, 99, 258, 260, *346, 887. Wedding 773, Wedgewood 822, *476. Weickert 25. Weidmann 102, 782. Weil *834. Weinhold *44. Weinstein 286 Weishach 42 474. Weiß E. 370, 731, 783, 1 *56. Weißmann *519, *525 *526. Weitbrecht 285. Weith "192. Welker 18, Welter 452. v. Weltrubsky *287.

Wenham \$6, 98 Wentzel 79. Wenzel *1. Weppen 569. Werger 326. Wernicke 166. Werth 767, *886. Wertheim 41, 55, 409, 231 242, 285, 286, 440, 844 Weselsky 26. Wesendonck *286, *824. Westermater *485. Westfeld #377. Weyrauch 42, 85. Wheeler 239, 248, *485. Whitaker 785. Wichelhaus *438. Wichmann *195, *517 Wache 782, 783. Wiebel 337, 361, Wiedemann, B. 217, 224, 215, 348, 669, 758, 760, 503, 807, 233 267, 276, 277, 293, 312, 316, 337, 802, 861 Wiedemann, G. 56, 97, 101, 102, 415, 233, 607, 833 849, 843, 848, 851, *49. *120, *211, *358, *21, *49. *258, *259, *276, *282 *286, *316, *318, *328, *330, *355, *476, *393

Wieler *483, Wiener, Chr. 265, 266, 775, *379, *475, *436. Wiesner *458, *454. Wir Baer *374 Wil enquist *116. Wild *334 Willielmy 285, 287, 580. Wilkinson *184. Wille *509. Williams 590, *80. Wildenson *431, *453, van der Willigen 356, *263. *306. Wilson 290. Wimmel 754, Winkelmann 354, 686, 807, 211" Winkler 42, 723 Wislicenus "45, "294, "400. Watt 77, 244, 622, 663. Witte *376. Willjen 93. Wittstein 384. Wittwer *371, *877, *893, Witworth 813. Wohler 217, 587, 591, 705, 706, 718, 799, *6, *38, .196

Wollaston 25, *877, *625. Wolf *209, *210. Wolf, C. 235. Wolf, M. *618. Wolf, Chr. *456, *458. Wolf, Chr. *456, *458. Wolz *544. Woodcock 555. Woodward 26. Worthington 254, 283, *274. Wright 393, 558, *18, *298. Wrightson 806. v. Wroblewski 415, *36, *37, *424, *246, *247, *248. Wulff 224, 322, 323, 324, 413, 444, 489, *860, *881, *407, *614, *615. Wüllner 220, 824, *143, *445, *449, *470, *197, *224, *257, *339, *476.

Wunder 777, 779, *587, *546.

Wurster *18.

Wurtz *13, *14, *464.

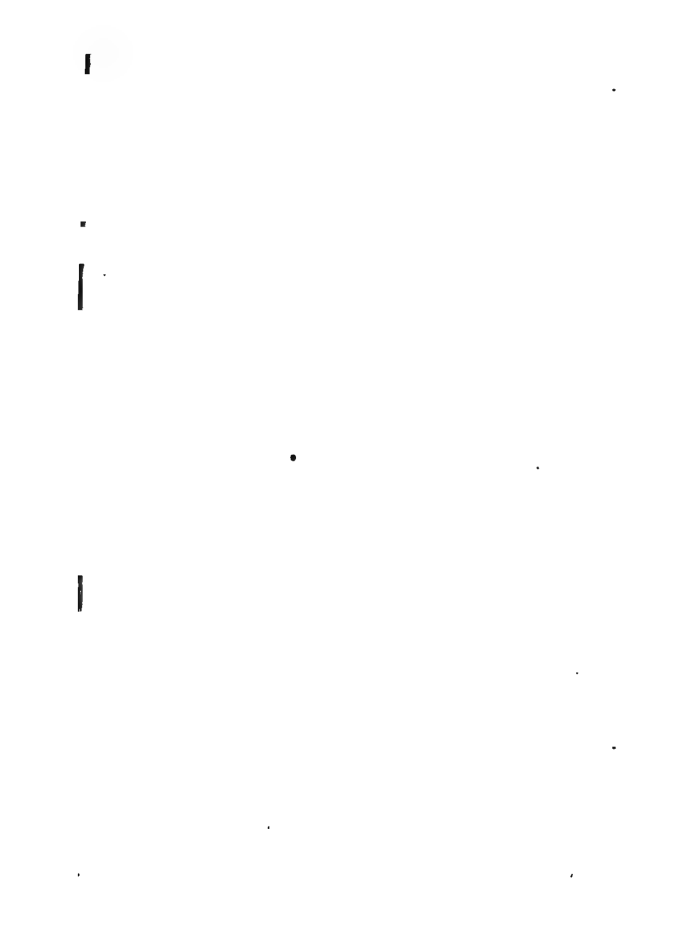
Wyckoff 259.

Wyrouboff 213, 214, 349, 370, 410, 426, 435, 446, 468, 489, 590, 592, 618, 654, 675, 682, 794, *404, *408, *460, *460, *460, *460, *460,

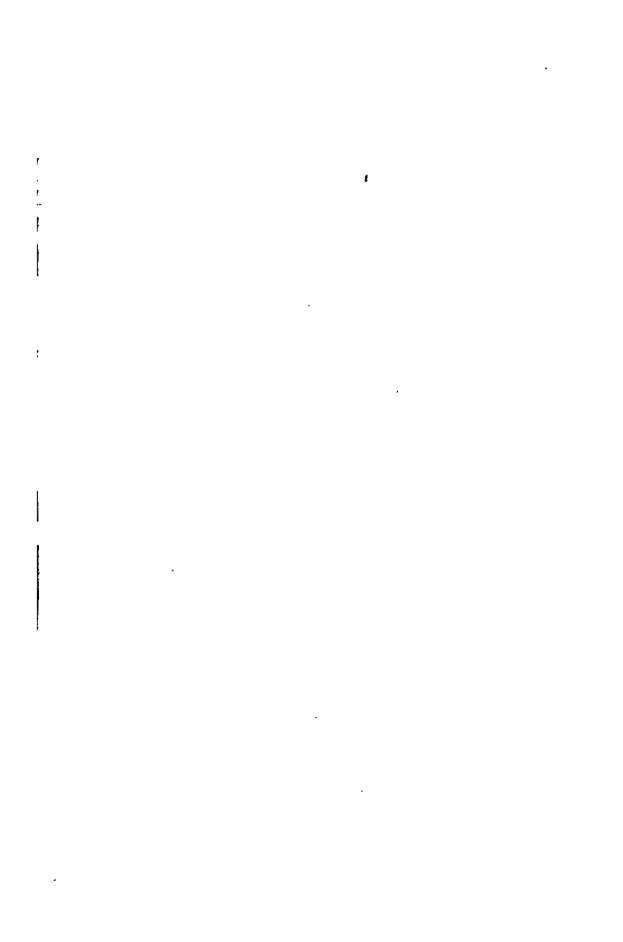
Y.

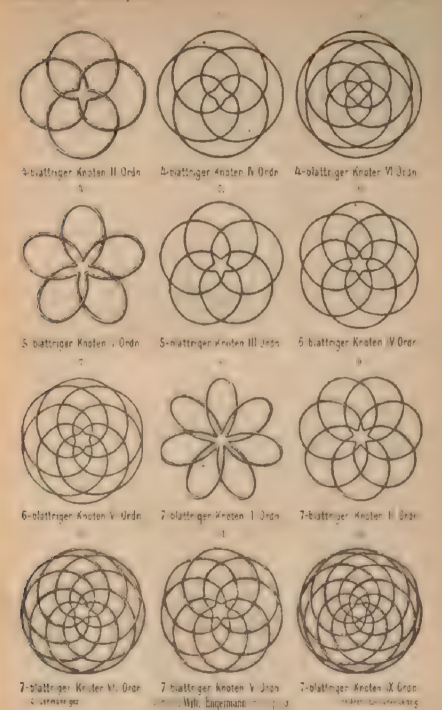
Young 44, 251, 260, 285, 286, 580, *82, *489, *190, *200, *210, *219, *364, *472, *476.

Z. Zacharias *578. Zamminer *484. Zantedeschi *74. Zehme *434. v. Zepharovich \$65, 588, 891, *587, *588. Zeiß 5, 15, 26, 52, 138, 447, *564. Zimmermann *483, *484, *599. Zincke 196, 206, 204, 206, 604, 605, 686, 692, 693, *402, *408, *409. Zirkel 361, 362, 363, 366, 724, 784. Zöllner *44, *346, *353. Zott 560. Züblin *45. Zulkowski *428.











.

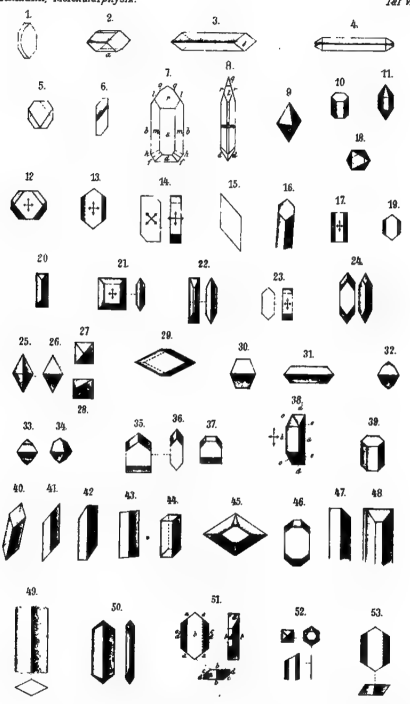
•

-

.

•

.

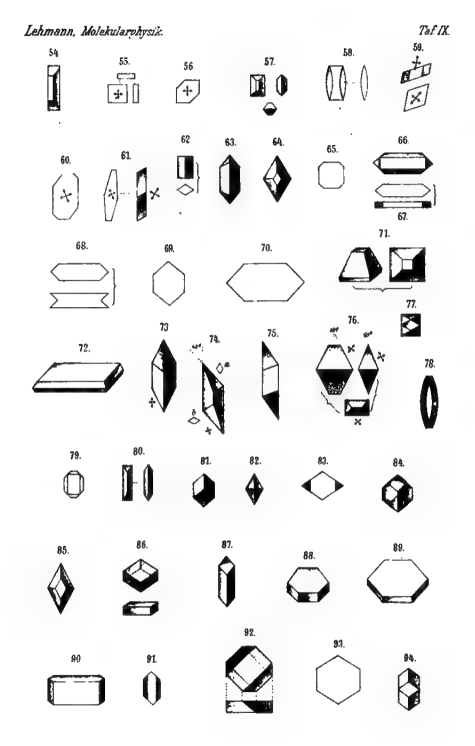


O.lenmann gez

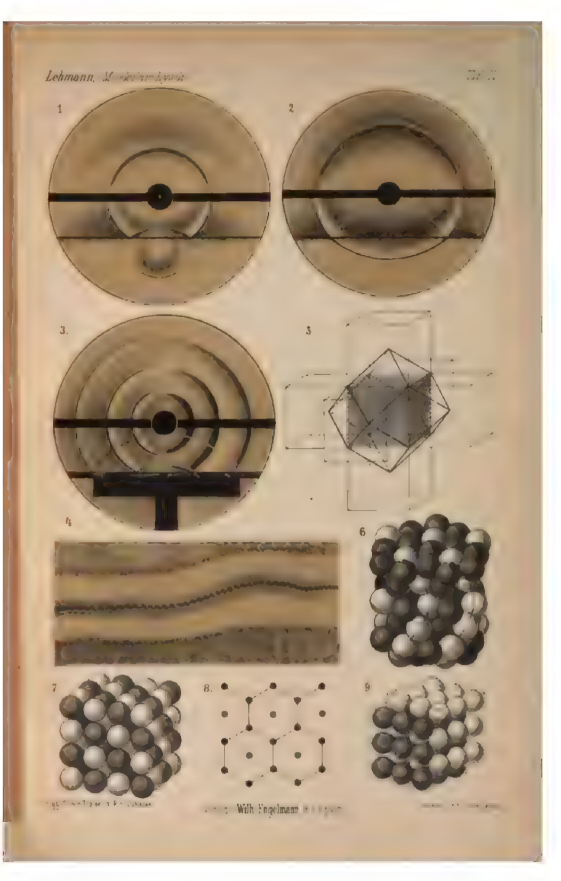
Verlag v. Wilh Engelmann in Leipzig.

Lith Anst v E.A. Ferle, loping.









m

.

•

•

.

•

.



Einleitung in die chemische Krystallographie

Van

Dr. A. Fock

Privatdocent an der Universität zu Berlin,

gr. 8 1444. geb. . # 4 -, geb. .# 3.50.

Handbuch

der

krystallographisch-physikalischen Chemie

NUN

C. F. Rammelsberg

for and first direction e an der Carrenatat Mitglied die Matemie der Wosenschaften

Abtherlung I. Elemente und organische Verbindungen. Mit 219 Holzschnitten, gr. 5- 1881. - # 14

Abthailing II Organische Verbindungen. Mit 124 Holzschnitten gr. 5, 1882.

Handbuch der Mineralchemie

E (11)

C- F. Rammelsberg

Pr fee or an der I pries, lut an Berlin.

I. Allgemeiner Theil. 2 Arthuge gr 8, 1875, "# 3-II. Specialter Theil. 2 Arthur, gr 8, 1875, "# 18-Ergänzungshoft daza gr 8, 1886, "# 7.—

Vorlesungen über Pflanzenphysiologie

von

Julius Sachs.

Mit 301 Figuren in Holeschuitt gr. 5, 1557, geh. # 15. , geh. # 20. --.

Zeitschrift

far

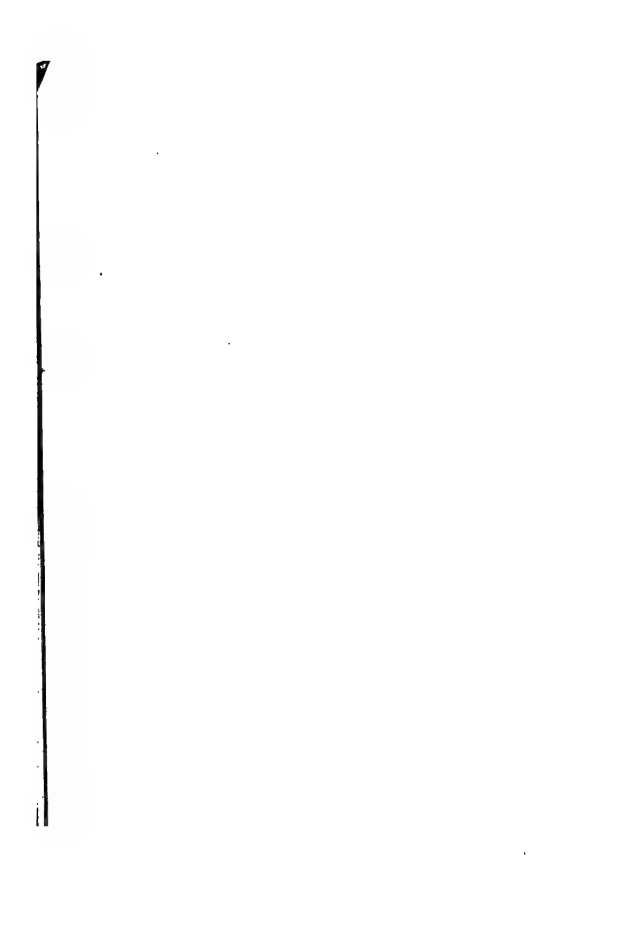
Krystallographie und Mineralogie

unter Mitwirkung zahlreicher Fachgenossen

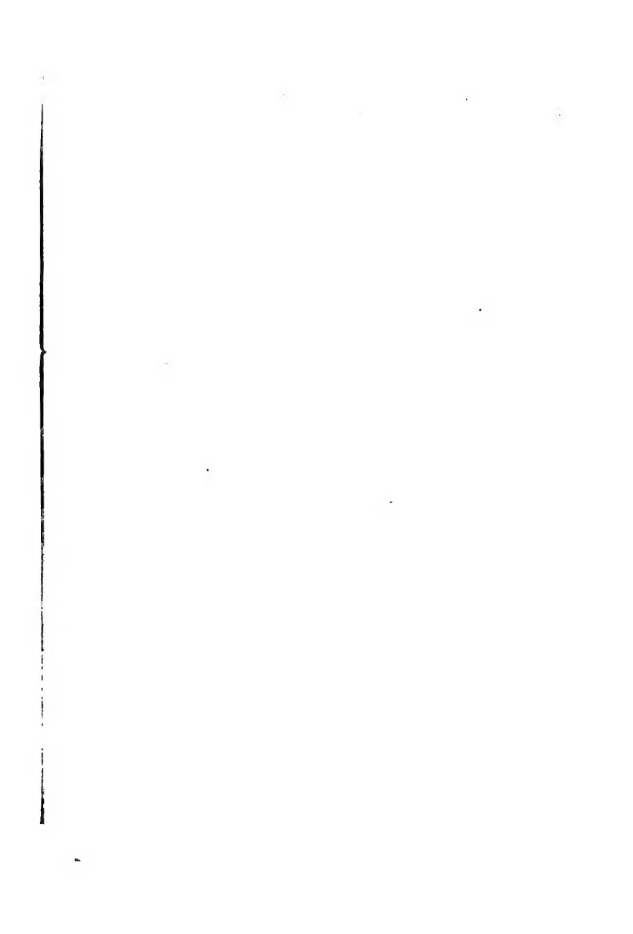
her assegeben von

P. Groth.

 Rander an Hefte gr. 8. — Jedes Heft cinteln käuflich, Band I-XIV. 1877—1888. AC 439



		*	*	



¥ .			
- M			
	**		
		•	
		-	
		0.	
	÷		
			•